- (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro
- MIPO OMPI



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 27. Februar 2003 (27.02.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO~03/015769~A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61K 31/4045, 31/4184, C07D 209/08, 403/06, 235/06, 235/08, 401/06, 413/06, 403/12, 401/12, 413/12, 417/12, 409/12, 405/06, 409/06
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/08686
- (22) Internationales Anmeldedatum:

3. August 2002 (03.08.2002)

- (25) Einreichungssprache: Deutsch
- (26) Veröffentlichungssprache: Deutsch
- (30) Angaben zur Priorität: 101 39 416.0 17. August 2001 (17.08.2001) DE
- AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT,

- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).
- (71) Anmelder: AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH [DE/DE]; Brüningstrasse 50, 65929 Frankfurt (DE).
- (DE).

 (72) Erfinder: SCHWINK, Lothar; Am Hintertor 2, 35260

Lorsbachtal 17a, 65719 Hofheim (DE).

Stadtallendorf (DE). STENGELIN, Siegfried; Sachsen-

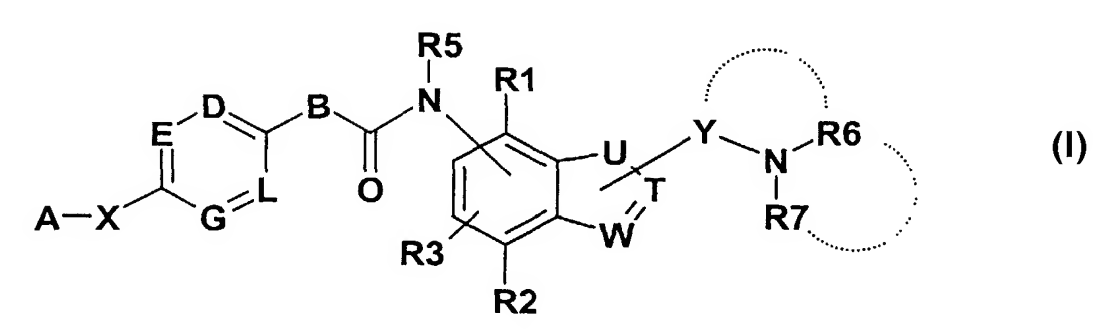
ring 27, 65817 Eppstein (DE). GOSSEL, Matthias; Im

Veröffentlicht:

— mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: AMINOALKYL-SUBSTITUTED AROMATIC BICYCLIC COMPOUNDS, METHOD FOR THE PRODUCTION THEREOF AND THEIR USE AS MEDICAMENTS
- (54) Bezeichnung: AMINOALKYL SUBSTITUIERTE AROMATISCHE BICYCLEN, VERFAHREN ZU IHRER HERSTEL-LUNG UND IHRE VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL



- (57) Abstract: The invention relates to aminoalkyl-substituted aromatic bicyclic compounds and to their physiologically acceptable salts and physiologically functional derivatives. Disclosed are compounds of formula (I), wherein the radicals have the meaning cited in the description. Further disclosed are the physiologically acceptable salts of said compounds and to a method for the production thereof. Said compounds can be suitably used as anorectic drugs.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Aminoalkyl substituierte aromatische Bicyclen sowie deren physiologisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate. Es werden Verbindungen der Formel (I), worin die Reste die angegebenen Bedeutungen haben, sowie deren physiologisch verträglichen Salze und Verfahren zu deren Herstellung beschrieben. Die Verbindungen eignen sich z.B. als Anorektika.



Beschreibung

Aminoalkyl substituierte aromatische Bicyclen, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel

Die Erfindung betrifft Aminoalkyl substituierte aromatische Bicyclen sowie deren physiologisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate.

Es sind bereits strukturähnliche nichtaromatische Bicyclen mit pharmakologischer Wirkung im Stand der Technik beschrieben (wie zum Beispiel in WO 01/21577).

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, Verbindungen zur Verfügung zu stellen, die eine Gewichtsreduktion bei Säugetieren bewirken und die zur Prävention und Behandlung von Obesitas geeignet sind.

15

5

Die Erfindung betrifft daher Verbindungen der Formel I,

$$A-X G L G R3 R2$$

$$R5$$

$$R1$$

$$Y$$

$$R7$$

$$R7$$

20

25

worin bedeuten

A (C_1-C_8) -Alkyl, (C_0-C_8) -Alkylen-Aryl;

3-12 gliedriger mono- oder bicyclischer Ring, der ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O und S enthalten kann und der 3-12 gliedrige Ring weitere Substituenten wie F, Cl, Br, NO₂, CF₃, OCF₃, CN,

 (C_1-C_6) -Alkyl, Aryl, CON(R37)(R38), N(R39)(R40), OH, O-(C_1-C_6)-Alkyl, S-(C_1-C_6)-Alkyl, oder NHCO(C_1-C_6)-Alkyl tragen kann;

x eine Bindung, C(R8)(R9), C(OR10)(R11), O, N(R12), S, SO, SO₂, CO;

R8, R9, R10, R11, R12 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

D N, C(R41);

10 E N, C(R42);

5

15

20

30

G N, C(R43);

L N, C(R44);

R1, R2, R3, R41, R42, R43, R44 unabhängig voneinander

H, F, CI, Br, J, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkoxyalkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₃-C₈)-Cycloalkyl, O-(C₃-C₈)-Cycloalkyl, (C₃-C₈)-Cycloalkenyl, O-(C₃-C₈)-Cycloalkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₀-C₈)-Alkylen-Aryl, -O-(C₀-C₈)-Alkylen-Aryl, S-Aryl, N(R13)(R14), SO₂-CH₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CON(R15)(R16), N(R17)CO(R18), N(R19)SO₂(R20), CO(R21),

25 R13, R14 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl,

oder R13 und R14 bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5-6 gliedrigen Ring, wobei im Falle des 6-Rings eine CH₂-Gruppe durch O oder S ersetzt sein kann;

ein 5-7 gliedriger Heterocyclus mit 1-4 Heteroatomen;

R15, R16 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl,

oder R15 und R16 bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5-6 gliedrigen Ring, wobei im Falle des 6-Rings eine CH₂-Gruppe durch O oder S ersetzt sein kann;

5 R17, R19 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

R18, R20, R21 unabhängig voneinander (C1-C6)-Alkyl, Aryl;

B N(R24), O;

10

R24 H, (C_1-C_6) -Alkyl;

R5 H, (C_1-C_6) -Alkyl;

15 W N, C(R25);

R25 H, (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl, eine Bindung zu Y;

T N, C(R26);

20

R26 H, (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl, (C₀-C₈)-Alkylen-Aryl, eine Bindung zu Y;

U O, S, N(R27), -C(R30)=N-, -N=C(R31)-;

- 25 R27, R30, R31 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, eine Bindung zu Y;
 - Y (C₁-C₈)-Alkylen, worin ein oder mehrere Kohlenstoffatome durch O, S, SO, SO₂, C(R32)(R33), CO, C(R34)(OR35) oder N(R36) ersetzt sein können;

30 R32, R33, R34, R35, R36 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl; 5

25

R6, R7 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl,

oder R6 und Y oder R6 und R7 bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 3-8 gliedrigen Ring, worin ein oder mehrere Kohlenstoffatome durch O, N oder S ersetzt sein können und der 3-8 gliedrige Ring weitere Substituenten wie (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl, CON(R37)(R38), N(R39)(R40), OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl oder NHCO(C₁-C₆)-Alkyl tragen kann;

10 R37, R38, R39, R40 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I worin ein oder mehrere Reste folgende Bedeutung haben:

A (C₂-C₇)-Alkyl, (C₀-C₃)-Alkylen-Aryl;

4-10 gliedriger mono- oder bicyclischer Ring, der ein oder mehrere

Heteroatome aus der Gruppe N, O und S enthalten kann und der 4-10

gliedrige Ring weitere Substituenten wie F, Cl, Br, NO₂, CF₃,(C₁-C₆)
Alkyl, Aryl, CON(R37)(R38), N(R39)(R40), O-(C₁-C₆)-Alkyl, oder

NHCO(C₁-C₆)-Alkyl tragen kann;

x eine Bindung, C(R8)(R9), O, N(R12), S, SO₂;

R8, R9, R12 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

30 D N, C(R41);

E N, C(R42);

G N, C(R43);

L N, C(R44);

wobei die Gesamtzahl der durch D, E, G und L definierten Stickstoffatome 0, 1 oder 2 beträgt;

R1, R2, R3, R41, R42, R43, R44 unabhängig voneinander

H, F, Cl, Br, CF₃, NO₂, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₃-C₈)-Cycloalkyl,

O-(C₃-C₈)-Cycloalkyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₀-C₈)-Alkylen-Aryl, -O-(C₀-C₃)
Alkylen-Aryl, S-Aryl, N(R13)(R14), SO₂-CH₃, COO-(C₁-C₆)-Alkyl,

CON(R15)(R16), N(R17)CO(R18), N(R19)SO₂(R20), CO(R21);

R13, R14 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl,

oder R13 und R14 bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5-6 gliedrigen Ring, wobei im Falle des 6-Rings eine CH₂-Gruppe durch O oder S ersetzt sein kann;

- 20 R15, R16 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, oder R15 und R16 bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5-6 gliedrigen Ring, wobei im Falle des 6-Rings eine CH₂-Gruppe durch O oder S ersetzt sein kann;
- 25 R17, R19 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

R18, R20, R21 unabhängig voneinander (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl;

B N(R24), O;

30

15

R24 H, (C₁-C₆)-Alkyl;

R5 H, (C_1-C_6) -Alkyl;

W N, C(R25);

5 R25 H, (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl;

T C(R26);

10

20

25

30

R26 H, (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl, eine Bindung zu Y;

U O, S, N(R27), -N=C(R31)-;

R27, R31 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, eine Bindung zu Y;

15 Y (C₁-C₄)-Alkylen, worin ein Kohlenstoffatom durch SO₂, C(R32)(R33), CO oder N(R36) ersetzt sein kann;

R32, R33, R36 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl;

R6, R7 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl,

oder R6 und Y oder R6 und R7 bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 4-7 gliedrigen Ring, worin ein oder mehrere Kohlenstoffatome durch O, N oder S ersetzt sein können und der 4-7 gliedrige Ring weitere Substituenten wie (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl, CON(R37)(R38), N(R39)(R40), OH oder NHCO(C₁-C₆)-Alkyl tragen kann;

R37, R38, R39, R40 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I worin ein oder mehrere Reste folgende Bedeutung haben:

- 5 A (C₃-C₇)-Alkyl, (C₀-C₂)-Alkylen-Aryl;
 5-10 gliedriger mono- oder bicyclischer Ring, der 0, 1 oder 2
 Heteroatome aus der Gruppe N, O und S enthalten kann und der 5-10
 gliedrige Ring weitere Substituenten wie F, Cl, Br, NO₂, CF₃, (C₁-C₆)Alkyl, Aryl, O-(C₁-C₆)-Alkyl oder NHCO(C₁-C₆)-Alkyl tragen kann;
- 10 '
 x eine Bindung, C(R8)(R9), O, N(R12);

R8, R9, R12 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

- 15 D N, C(R41);
 - E N, C(R42);
 - G N, C(R43);

20

- N, C(R44);
 wobei die Gesamtzahl der durch D, E, G und L definierten
 Stickstoffatome 0 oder 1 beträgt;
- 25 R1, R2, R3, R41, R42, R43, R44 unabhängig voneinander
 H, F, CI, CF₃, NO₂, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₃-C₈)-Cycloalkyl,
 (C₀-C₂)-Alkylen-Aryl, -O-(C₀-C₃)-Alkylen-Aryl, N(R13)(R14), COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CON(R15)(R16), N(R17)CO(R18), N(R19)SO₂(R20), CO(R21);
- 30 R13, R14 unabhängig voneinander H, (C₁-C6)-Alkyl,
 - R15, R16 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl,

R17, R19 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

R18, R20, R21 unabhängig voneinander (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl;

5

B N(R24);

R24

H, (C_1-C_6) -Alkyl;

10 R5

H, (C_1-C_6) -Alkyl;

W

N, C(R25);

R25

H, (C_1-C_6) -Alkyl;

15

T

C(R26);

R26

H, (C₁-C₆)-Alkyl, eine Bindung zu Y;

20 U

O, S, N(R27);

R27

H, (C₁-C₆)-Alkyl, eine Bindung zu Y;

Y

(C₁-C₃)-Alkylen, worin ein Kohlenstoffatom durch SO₂, C(R32)(R33) oder CO ersetzt sein kann;

25

•

unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl;

30 R6, R7

R32, R33

unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl,

WO 03/015769 PCT/EP02/08686

oder R6 und Y oder R6 und R7 bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5 oder 6 gliedrigen Ring, worin ein oder mehrere Kohlenstoffatome durch O oder N ersetzt sein können und der 5 oder 6 gliedrige Ring weitere Substituenten wie (C1-C6)-Alkyl, Aryl, CON(R37)(R38), N(R39)(R40), OH oder NHCO(C₁-C6)-Alkyl tragen kann;

R37, R38, R39, R40 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

10

5

Die Erfindung bezieht sich auf Verbindungen der Formel I, in Form ihrer Racemate, enantiomerenangereicherten Mischungen und reinen Enantiomere sowie auf ihre Diastereomere und Mischungen davon.

15

Die Alkyl-, Alkylen-, Alkenyl- und Alkinylreste in den Substituenten R1, R2, R3, R4, R5, R6, R7, R8, R9, R10, R11, R12, R13, R14, R15, R16, R17, R18, R19, R20, R21, R22, R25, R26, R27, R30, R31, R32, R33, R34, R35, R36, R37, R38, R39, R40, R41, R42, R43 und R44 können sowohl geradkettig, verzweigt oder optional halogeniert 20 sein.

Unter dem Begriff "Aryl" wird eine Phenyl oder Naphthylgruppe verstanden. Unter dem Begriff "Ring" wird eine cyclische Struktur verstanden, die entweder aromatisch, teilweise gesättigt oder vollständig gesättigt sein kann.

25 Zur Illustration der optionalen Ringbildung von R6, Y und dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, können die Beispiele 6 und 16 herangezogen werden, ohne die oben gegebene allgemeine Beschreibung einzuschränken.

Pharmazeutisch verträgliche Salze sind aufgrund ihrer höheren Wasserlöslichkeit 30 gegenüber den Ausgangs- bzw. Basisverbindungen besonders geeignet für medizinische Anwendungen. Diese Salze müssen ein pharmazeutisch verträgliches Anion oder Kation aufweisen. Geeignete pharmazeutisch verträgliche

WO 03/015769

PCT/EP02/08686

10

Säureadditionssalze der erfindungsgemäßen Verbindungen sind Salze anorganischer Säuren, wie Salzsäure, Bromwasserstoff-, Phosphor-, Metaphosphor-, Salpeter-, Sulfon- und Schwefelsäure sowie organischer Säuren, wie z.B. Essigsäure, Benzolsulfon-, Benzoe-, Zitronen-, Ethansulfon-, Fumar-, Glucon-, Glykol-, Isethion-, Milch-, Lactobion-, Malein-, Äpfel-, Methansulfon-, Bernstein-, p-Toluolsulfon-, Wein- und Trifluoressigsäure. Für medizinische Zwecke wird in besonders bevorzugter Weise das Chlorsalz verwendet. Geeignete pharmazeutisch verträgliche basische Salze sind Ammoniumsalze, Alkalimetallsalze (wie Natrium- und Kaliumsalze) und Erdalkalisalze (wie Magnesium- und Calciumsalze).

10

Salze mit einem nicht pharmazeutisch verträglichen Anion gehören ebenfalls in den Rahmen der Erfindung als nützliche Zwischenprodukte für die Herstellung oder Reinigung pharmazeutisch verträglicher Salze und/oder für die Verwendung in nichttherapeutischen, zum Beispiel in-vitro-Anwendungen.

15

Der hier verwendete Begriff "physiologisch funktionelles Derivat" bezeichnet jedes physiologisch verträgliche Derivat einer erfindungsgemäßen Verbindung der Formel I, z.B. einen Ester, der bei Verabreichung an einen Säuger, wie z.B. den Menschen, in der Lage ist, (direkt oder indirekt) eine Verbindung der Formel I oder einen aktiven

20 Metaboliten hiervon zu bilden.

Zu den physiologisch funktionellen Derivaten zählen auch Prodrugs der erfindungsgemäßen Verbindungen. Solche Prodrugs können in vivo zu einer erfindungsgemäßen Verbindung metabolisiert werden. Diese Prodrugs können selbst wirksam sein oder nicht.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch in verschiedenen polymorphen Formen vorliegen, z.B. als amorphe und kristalline polymorphe Formen. Alle polymorphen Formen der erfindungsgemäßen Verbindungen gehören in den Rahmen der Erfindung und sind ein weiterer Aspekt der Erfindung.

Nachfolgend beziehen sich alle Verweise auf "Verbindung(en) gemäß Formel (I)" auf Verbindung(en) der Formel (I) wie vorstehend beschrieben, sowie ihre Salze, Solvate und physiologisch funktionellen Derivate wie hierin beschrieben.

- Die Menge einer Verbindung gemäß Formel (I), die erforderlich ist, um den gewünschten biologischen Effekt zu erreichen, ist abhängig von einer Reihe von Faktoren, z.B. der gewählten spezifischen Verbindung, der beabsichtigten Verwendung, der Art der Verabreichung und dem klinischen Zustand des Patienten. Im allgemeinen liegt die Tagesdosis im Bereich von 0,3 mg bis 100 mg
- 10 (typischerweise von 3 mg bis 50 mg) pro Tag pro Kilogramm Körpergewicht, z.B. 3-10 mg/kg/Tag. Eine intravenöse Dosis kann z.B. im Bereich von 0,3 mg bis 1,0 mg/kg liegen, die geeigneterweise als Infusion von 10 ng bis 100 ng pro Kilogramm pro Minute verabreicht werden kann. Geeignete Infusionslösungen für diese Zwecke können z.B. von 0,1 ng bis 10 mg, typischerweise von 1 ng bis 10 mg pro Milliliter,
- enthalten. Einzeldosen können z.B. von 1 mg bis 10 g des Wirkstoffs enthalten. Somit können Ampullen für Injektionen beispielsweise von 1 mg bis 100 mg, und oral verabreichbare Einzeldosisformulierungen, wie zum Beispiel Tabletten oder Kapseln, können beispielsweise von 1,0 bis 1000 mg, typischerweise von 10 bis 600 mg enthalten. Im Falle pharmazeutisch verträglicher Salze beziehen sich die
- vorgenannten Gewichtsangaben auf das Gewicht der dem Salz zugrunde liegenden freien Verbindung. Zur Prophylaxe oder Therapie der oben genannten Zustände können die Verbindungen gemäß Formel (I) selbst als Verbindung verwendet werden, vorzugsweise liegen sie jedoch mit einem verträglichen Träger in Form einer pharmazeutischen Zusammensetzung vor. Der Träger muß natürlich verträglich sein,
- in dem Sinne, daß er mit den anderen Bestandteilen der Zusammensetzung kompatibel ist und nicht gesundheitsschädlich für den Patienten ist. Der Träger kann ein Feststoff oder eine Flüssigkeit oder beides sein und wird vorzugsweise mit der Verbindung als Einzeldosis formuliert, beispielsweise als Tablette, die von 0,05% bis 95 Gew.-% des Wirkstoffs enthalten kann. Weitere pharmazeutisch aktive Substanzen
- können ebenfalls vorhanden sein, einschließlich weiterer Verbindungen gemäß Formel (I). Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen können nach einer der bekannten pharmazeutischen Methoden hergestellt werden, die im

WO 03/015769 PCT/EP02/08686

12

wesentlichen darin bestehen, daß die Bestandteile mit pharmakologisch verträglichen Träger- und/oder Hilfsstoffen gemischt werden.

Erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzungen sind solche, die für orale, rektale, topische, perorale (z.B. sublinguale) und parenterale (z.B. subkutane, intramuskuläre, intradermale oder intravenöse) Verabreichung geeignet sind, wenngleich die geeignetste Verabreichungsweise in jedem Einzelfall von der Art und Schwere des zu behandelnden Zustandes und von der Art der jeweils verwendeten Verbindung gemäß Formel (I) abhängig ist. Auch dragierte Formulierungen und dragierte Retardformulierungen gehören in den Rahmen der Erfindung. Bevorzugt sind säure- und magensaftresistente Formulierungen. Geeignete magensaftresistente Beschichtungen umfassen Celluloseacetatphthalat, Polyvinylacetatphthalat, Hydroxypropylmethylcellulosephthalat und anionische Polymere von Methacrylsäure und Methacrylsäuremethylester.

15

Geeignete pharmazeutische Verbindungen für die orale Verabreichung können in separaten Einheiten vorliegen, wie zum Beispiel Kapseln, Oblatenkapseln, Lutschtabletten oder Tabletten, die jeweils eine bestimmte Menge der Verbindung gemäß Formel (I) enthalten; als Pulver oder Granulate; als Lösung oder Suspension in 20 einer wäßrigen oder nicht-wäßrigen Flüssigkeit; oder als eine Öl-in-Wasser- oder Wasser-in Öl-Emulsion. Diese Zusammensetzungen können, wie bereits erwähnt, nach jeder geeigneten pharmazeutischen Methode zubereitet werden, die einen Schritt umfaßt, bei dem der Wirkstoff und der Träger (der aus einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen bestehen kann) in Kontakt gebracht werden. Im allge-25 meinen werden die Zusammensetzungen durch gleichmäßiges und homogenes Vermischen des Wirkstoffs mit einem flüssigen und/oder feinverteilten festen Träger hergestellt, wonach das Produkt, falls erforderlich, geformt wird. So kann beispielsweise eine Tablette hergestellt werden, indem ein Pulver oder Granulat der Verbindung verpreßt oder geformt wird, gegebenenfalls mit einem oder mehreren 30 zusätzlichen Bestandteilen. Gepreßte Tabletten können durch Tablettieren der Verbindung in frei fließender Form, wie beispielsweise einem Pulver oder Granulat, gegebenenfalls gemischt mit einem Bindemittel, Gleitmittel, inertem Verdünner

WO 03/015769

und/oder einem (mehreren) oberflächenaktiven/dispergierenden Mittel in einer geeigneten Maschine hergestellt werden. Geformte Tabletten können durch Formen der pulverförmigen, mit einem inerten flüssigen Verdünnungsmittel befeuchteten Verbindung in einer geeigneten Maschine hergestellt werden.

13

PCT/EP02/08686

5

Pharmazeutische Zusammensetzungen, die für eine perorale (sublinguale)
Verabreichung geeignet sind, umfassen Lutschtabletten, die eine Verbindung gemäß
Formel (I) mit einem Geschmacksstoff enthalten, üblicherweise Saccharose und
Gummi arabicum oder Tragant, und Pastillen, die die Verbindung in einer inerten
Basis wie Gelatine und Glycerin oder Saccharose und Gummi arabicum umfassen.

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die parenterale Verabreichung umfassen vorzugsweise sterile wäßrige Zubereitungen einer Verbindung gemäß Formel (I), die vorzugsweise isotonisch mit dem Blut des vorgesehenen Empfängers sind. Diese Zubereitungen werden vorzugsweise intravenös verabreicht, wenngleich die Verabreichung auch subkutan, intramuskulär oder intradermal als Injektion erfolgen kann. Diese Zubereitungen können vorzugsweise hergestellt werden, indem die Verbindung mit Wasser gemischt wird und die erhaltene Lösung steril und mit dem Blut isotonisch gemacht wird. Injizierbare erfindungsgemäße Zusammensetzungen enthalten im allgemeinen von 0,1 bis 5 Gew.-% der aktiven Verbindung.

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die rektale Verabreichung liegen vorzugsweise als Einzeldosis-Zäpfchen vor. Diese können hergestellt werden, indem man eine Verbindung gemäß Formel (I) mit einem oder mehreren herkömmlichen festen Trägern, beispielsweise Kakaobutter, mischt und das entstehende Gemisch in Form bringt.

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die topische Anwendung auf der Haut liegen vorzugsweise als Salbe, Creme, Lotion, Paste, Spray, Aerosol oder Öl vor. Als Träger können Vaseline, Lanolin, Polyethylenglycole, Alkohole und Kombinationen von zwei oder mehreren dieser Substanzen verwendet werden. Der

WO 03/015769

14

PCT/EP02/08686

Wirkstoff ist im allgemeinen in einer Konzentration von 0,1 bis 15 Gew.-% der Zusammensetzung vorhanden, beispielsweise von 0,5 bis 2%.

Auch eine transdermale Verabreichung ist möglich. Geeignete pharmazeutische

Zusammensetzungen für transdermale Anwendungen können als einzelne Pflaster vorliegen, die für einen langzeitigen engen Kontakt mit der Epidermis des Patienten geeignet sind. Solche Pflaster enthalten geeigneterweise den Wirkstoff in einer gegebenenfalls gepufferten wäßrigen Lösung, gelöst und/oder dispergiert in einem Haftmittel oder dispergiert in einem Polymer. Eine geeignete Wirkstoff-Konzentration beträgt ca. 1% bis 35%, vorzugsweise ca. 3% bis 15%. Als eine besondere Möglichkeit kann der Wirkstoff, wie beispielsweise in Pharmaceutical Research, 2(6): 318 (1986) beschrieben, durch Elektrotransport oder lontophorese freigesetzt werden.

Die Verbindungen der Formel I zeichnen sich durch günstige Wirkungen auf den Fettstoffwechsel aus, insbesondere sind sie zur Gewichtsreduktion und nach erfolgter Gewichtsreduktion zum Erhalt eines reduzierten Gewichtes bei Säugetieren und als Anorektika geeignet. Die Verbindungen zeichnen sich sich durch ihre geringe Toxizität und ihre geringen Nebenwirkungen aus.

Die Verbindungen können allein oder in Kombination mit weiteren

- gewichtsreduzierenden oder anorektischen Wirkstoffen eingesetzt werden. Solche weiteren anorektischen Wirkstoffe werden z.B. in der Roten Liste, Kapitel 01 unter Abmagerungsmittel/Appetitzügler genannt und können auch solche Wirkstoffe beinhalten, die den Energieumsatz des Organismus erhöhen und damit zu einer Gewichtsreduktion führen oder auch solche, welche den allgemeinen Metabolismus
- des Organismus so beeinflussen, dass eine erhöhte Kalorienzufuhr nicht zu einer Vergrößerung der Fettdepots und eine normale Kalorienzufuhr zu einer Verringerung der Fettdepots des Organismus führt. Die Verbindungen eignen sich zur Prophylaxe sowie insbesondere zur Behandlung von Übergewicht oder Obesitas. Die Verbindungen eignen sich weiterhin zur Prophylaxe sowie insbesondere zur
- 30 Behandlung von Typ II Diabetes, der Arteriosklerose sowie zur Normalisierung des Lipidstoffwechsels und zur Behandlung des Bluthochdrucks. Die Verbindungen wirken als MCH Antagonisten und eignen sich auch zur Behandlung von Störungen des

Empfindens und anderer psychiatrischen Indikationen, wie zum Beispiel Depressionen, Angstzuständen, Angstneurosen, Schizophrenie sowie zur Behandlung von Störungen assoziiert mit dem zirkadianen Rhythmus und zur Behandlung von Drogenmissbrauch.

5

- Bei einem weiteren Aspekt der Erfindung können die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einer oder mehreren weiteren pharmakologisch wirksamen Substanzen verabreicht werden, die beispielsweise ausgewählt sind aus Antidiabetika, Antiadiposita, blutdrucksenkenden Wirkstoffen, Lipidsenkern und
- 10 Wirkstoffen zur Behandlung und/oder Prävention von Komplikationen, die von Diabetes verursacht werden oder mit Diabetes assoziiert sind.
 - Geeignete Antidiabetika umfassen Insuline, Amylin, GLP-1- und GLP-2-Derivate wie z.B. diejenigen die in WO 98/08871 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, sowie oral wirksame hypoglykämische Wirkstoffe.
- Die oral wirksamen hypoglykämischen Wirkstoffe umfassen vorzugsweise Sulphonylharnstoffe, Biguanidine, Meglitinide, Oxadiazolidindione, Thiazolidindione, Glukosidase-Inhibitoren, Glukagon-Rezeptor-Antagonisten, GLP-1-Agonisten, Kaliumkanalöffner wie z.B. diejenigen, die in WO 97/26265 und WO 99/03861 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, Insulin-Sensitizer, Aktivatoren der Insulin
- 20 Rezeptor Kinase, Inhibitoren von Leberenzymen, die an der Stimulation der Glukoneogenese und/oder Glykogenolyse beteiligt sind, z.B. Inhibitoren der Glycogenphosphorylase, Modulatoren der Glukoseaufnahme und Glukoseausscheidung, den Fettstoffwechsel verändernde Verbindungen wie antihyperlipidämische Wirkstoffe und antilipidämische Wirkstoffe, z.B. HMGCoA-
- 25 Reduktase-Inhibitoren, Inhibitoren des Cholesteroltransports/der Cholesterolaufnahme, Inhibitoren der Gallensäurerückresorption oder Inhibitoren des mikrosomalen Triglycerid-Transfer Proteins (MTP), Verbindungen, die die Nahrungsmitteleinnahme verringern, PPAR- und RXR-Agonisten und Wirkstoffe, die auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirken.
- 30 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die vorliegenden Verbindungen in Kombination mit Insulin verabreicht.

Bei einer weiteren Ausführungsform werden die vorliegenden Verbindungen in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glimepirid, Glipizid, Gliquidon, Glisoxepid, Glibornurid oder Gliclazid verabreicht. Bei einer anderen Ausführungsform werden die vorliegenden Verbindungen in

- Kombination mit einem Biguanid wie z.B. Metformin verabreicht.

 Bei wieder einer anderen Ausführungsform werden die vorliegenden Verbindungen in Kombination mit einem Meglitinid wie z.B. Repaglinid verabreicht.

 Bei noch einer weiteren Ausführungsform werden die vorliegenden Verbindungen in Kombination mit einem Thiazolidindion wie z.B. Troglitazon, Ciglitazon, Pioglitazon,
- Rosiglitazon oder den in WO 97/41097 von Dr. Reddy's Research Foundation offenbarten Verbindungen, insbesondere 5-[[4-[(3,4-Dihydro-3-methyl-4-oxo-2-chinazolinylmethoxy]phenyl]methyl]-2,4-thiazolidindion, verabreicht. Bei einer weiteren Ausführungsform werden die vorliegenden Verbindungen in Kombination mit einem α -Glukosidase-Inhibitor wie z.B. Miglitol oder Acarbose
- Bei einer anderen Ausführungsform werden die vorliegenden Verbindungen in Kombination mit einem Wirkstoff verabreicht, der auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirkt, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glimepirid,

Glipizid, Gliclazid oder Repaglinid.

15 verabreicht.

- Bei noch einer anderen Ausführungsform werden die vorliegenden Verbindungen in Kombination mit einem antihyperlipidämischen Wirkstoff oder einem antilipidämischen Wirkstoff wie z.B. Cholestyramin, Colestipol, Clofibrat, Fenofibrat, Gemfibrozil, Lovastatin, Pravastatin, Simvastatin, Atorvastatin, Cerivastatin, Fluvastatin, Probucol, Ezetimibe oder Dextrothyroxin verabreicht.
- Bei einer weiteren Ausführungsform werden die vorliegenden Verbindungen in Kombination mit mehr als einer der vorstehend genannten Verbindungen, z.B. in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff und Metformin, einem Sulphonylharnstoff und Acarbose, Repaglinid und Metformin, Insulin und einem Sulphonylharnstoff, Insulin und Metformin, Insulin und Troglitazon, Insulin und Lovastatin, etc. verabreicht.
- Weiterhin können die erfindungsgemäßen Verbindungen in Kombination mit einem oder mehreren Antiadiposita oder appetitregulierenden Wirkstoffen verabreicht werden.

WO 03/015769

17

Solche Wirkstoffe können ausgewählt werden aus der Gruppe bestehend aus CART-Agonisten, NPY-Antagonisten, MC4-Agonisten, Orexin-Antagonisten, H3-Agonisten, TNF-Agonisten, CRF-Agonisten, CRF BP-Antagonisten, Urocortin-Agonisten, β 3-Agonisten, MSH (Melanocyt-stimulierendes Hormon)-Agonisten, CCK-Agonisten,

- Serotonin-Wiederaufnahme-Inhibitoren, gemischte Serotonin- und Noradrenalin-Wiederaufnahme-Inhibitoren, 5HT-Modulatoren, MAO-Hemmer, Bombesin-Agonisten, Galanin-Antagonisten, Wachstumshormon, Wachstumshormon freisetzende Verbindungen, TRH-Agonisten, Modulatoren der Entkopplungsproteine 2 oder 3, Leptin-Agonisten, Dopamin-Agonisten (Bromocriptin, Doprexin), Lipase/Amylase-
- Inhibitoren, Antagonisten des Cannabinoid Rezeptors 1, Modulatoren des die Acylierung stimulierende Protein (ASP), PPAR-Modulatoren, RXR-Modulatoren, hCNTF-Mimetika oder TR-β-Agonisten.
 - Bei einer Ausführungsform der Erfindung ist das Antiadipositum Leptin oder modifiziertes Leptin.
- 15 Bei einer anderen Ausführungsform ist das Antiadipositum Dexamphetamin oder Amphetamin.
 - Bei einer anderen Ausführungsform ist das Antiadipositum Fenfluramin oder Dexfenfluramin.
- Bei noch einer anderen Ausführungsform ist das Antiadipositum Sibutramin oder die 20 mono- und bisdemethylierten Wirkmetabolite von Sibutramin.
 - Bei einer weiteren Ausführungsform ist das Antiadipositum Orlistat.
 - Bei einer anderen Ausführungsform ist das Antiadipositum Mazindol, Diethylpropion oder Phentermin.
 - Weiterhin können die vorliegenden Verbindungen in Kombination mit einem oder
- 25 mehreren antihypertensiven Wirkstoffen verabreicht werden. Beispiele für antihypertensive Wirkstoffe sind Betablocker wie Alprenolol, Atenol, Timolol, Pindolol, Propanolol und Metoprolol, ACE (Angiotensin Converting Enzym)-Hemmer wie z.B. Benazepril, Captopril, Enalapril, Fosinopril, Lisinopril, Quinapril und Rampril, Calciumkanal-Blocker wie Nifedipin, Felodipin, Nicardipin, Isradipin, Nimodipin,
- 30 Diltiazem und Verapamil, sowie Alphablocker wie Doxazosin, Urapidil, Prazosin und Terazosin. Weiterhin kann verwiesen werden auf Remington: The Science and

WO 03/015769 PCT/EP02/08686

18

Practice of Pharmacy, 19. Auflage, Gennaro, Hrsg., Mack Publishing Co., Easton, PA, 1995.

Es versteht sich, dass jede geeignete Kombination der erfindungsgemäßen Verbindungen mit einer oder mehreren der vorstehend genannten Verbindungen und wahlweise einer oder mehreren weiteren pharmakologisch wirksamen Substanzen als unter den Schutzbereich der vorliegenden Erfindung fallend angesehen wird.

Die Wirksamkeit der Verbindungen wurde wie folgt getestet:

Biologisches Prüfmodell:

Die Prüfung der anorektischen Wirkung erfolgte an weiblichen NMRI Mäusen. Nach 17 stündigem Futterentzug wurde über eine Schlundsonde das Testpräparat verabreicht. In Einzelhaltung und bei freiem Zugang zu Trinkwasser wurde den Tieren 30 Minuten nach Präparatgabe Kondensmilch angeboten. Der Kondensmilchverbrauch wurde halbstündlich 7 Stunden lang bestimmt und das Allgemeinbefinden der Tiere beobachtet. Der gemessene Milchverbrauch wurde mit

15 den Vehikel-behandelten Kontrolltieren verglichen.

Tabelle 1: Anorektische Wirkung, gemessen als Reduktion des kumulierten Milchkonsums behandelter im Vergleich zu Kontrolltieren.

Beispiel	Orale	Anzahl der	Anzahl der	Reduktion des
	Dosis	Tiere /	Tiere /	kumulierten
	[mg/kg]	Kumulierter	Kumulierter	Milchkonsums
		Milchkonsum	Milchkonsum	in % der
		der	der Kontrolltiere	Kontrolle
		behandelten	N / [ml]	
		Tiere		
		N / [ml]		
		:		
Beispiel 1	30	5/2,28	5/3,26	30
Beispiel 4	10	5/ 2,74	5/ 4,44	38

Aus der Tabelle ist abzulesen, daß die Verbindungen der Formel I eine sehr gute anorektische Wirkung zeigen.

In zwei gleichzeitig erschienenen Artikeln in Nature (Nature 400, 261-264, 1999; Nature 400, 265-269, 1999, siehe Anlage) wurde separat von zwei Arbeitsgruppen ein hochspezifischer Rezeptor für das Melanin-Concentrating-Hormone (MCH) beschrieben. MCH übernimmt wichtige Funktionen bei der Steuerung der Nahrungsaufnahme. Verbindungen die auf den MCH-Rezeptor wirken, besitzen daher eine anorektische Wirkung und sind zur Behandlung von Obesitas geeignet. Die Prüfung auf anorektische Wirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I wurde daher wie folgt durchgeführt.

15 Funktionelle Messungen zur Ermittlung von IC50-Werten

Die Klonierung der cDNA für den humanen MCH-Rezeptor, Herstellung einer rekombinanten HEK293-Zellinie, welche den humanen MCH-Rezeptor exprimiert, sowie funktionelle Messungen mit der rekombinanten Zellinie erfolgten sinngemäß wie von Audinot et al. (J. Biol. Chem. 276, 13554-13562, 2001) beschrieben. Im

20

Unterschied zur Literaturstelle wurde jedoch für die Konstruktion des Expressionsvektors das Plasmid pEAK8 der Fa. EDGE Biosystems (USA) verwendet. Als Wirt für die Transfektion diente eine transformierte HEK-Zellinie namens "PEAK Stable Cells" (ebenfalls von EDGE Biosystems). Die funktionellen Messungen des zellulären Calciumflusses nach Agonistenzugabe (MCH) in Gegenwart von erfindungsgemässem Ligand erfolgten mit Hilfe des FLIPR-Gerätes der Fa. Molecular Devices (USA), unter Verwendung von Vorschriften des Geräteherstellers. Die Ergebnisse aus dem zellulären Assay sind in Tabelle 2 wiedergegeben.

Tabelle 2:

WO 03/015769

Beispiel	IC50 / μM	
1	0,15	
2	0,15	
3	0,29	
4	0,13	
5	0,50	
6	2,34	
7	0,45	
8	. 1,90	
9	0,10	
10	0,11	
11	0,14	
13	2,50	
14	0,30	
15	0,18	
16	0,33	
17	2,14	
18	1,04	
19	0,70	
22	4,42	
24	0,86	
26	0,92	

29	2,91
33	1,24
63	0,57
65	0,50
71	2,65
72	0,32
73	0,14
76	4,25
77	0,70
78	2,75
79	2,13
80	3,36
81	2,69
84	0,40
86	2,78
105	1,0
106	0,20
107	1,0
108	0,43
109	1,29

Die nachfolgend aufgeführten Beispiele und Herstellungsmethoden dienen zur Erläuterung der Erfindung, ohne diese jedoch einzuschränken.

Beispiel 1

5 1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

Eine auf 0 °C gekühlte Lösung von 1-Dimethylamino-ethyl-5-aminoindol (6.30 g) in Dimethylformamid (50 mL) wurde mit Carbonyldiimidazol (5.12 g) versetzt. Nach 10 Minuten wurde 4-Aminodiphenylether (5.84 g) zugesetzt und die Reaktionsmischung für 2 Stunden auf 80 °C erhitzt. Nach dem Abkühlen wurde die Reaktion mit

Ethylacetat verdünnt und mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wurde über Magnesiumsulfat getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wurde durch Chromatographie an Kieselgel (Eluent: Dichlormethan/Methanol 9:1) gereinigt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 414.15 (C₂₅H₂₆N₄O₂); MS (ESI): 415 (M+H⁺).

10

Beispiel 2

1-(4-Butoxy-phenyl)-3-[1-(2-dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-harnstoff

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 1 beschrieben aus 4-Butoxyanilin und 1-Dimethylamino-ethyl-5-aminoindol hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 394,52 (C₂₃H₃₀N₄O₂); MS (ESI): 395 (M+H⁺).

Beispiel 3

20 1-(1-Methyl-2-pyrrolidin-1-ylmethyl-1H-indol-5-yl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 1 beschrieben aus 4-Aminodiphenylether und 1-Methyl-2-pyrrolidin-1-ylmethyl-1H-indol-5-ylamin hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 440,55 (C₂₇H₂₈N₄O₂); MS (ESI): 441 (M+H⁺).

(1-Methyl-5-nitro-1H-indol-2-yl)-methanol

WO 03/015769

1-Methyl-2-pyrrolidin-1-ylmethyl-1H-indol-5-ylamin
Eine Suspension von 1-Methyl-5-nitro-2-pyrrolidin-1-ylmethyl-1H-indol (150 mg),
Ethanol (2 mL) und Palladium(II)-hydroxid auf Kohle (20%, 30 mg) wurde mit
Ameisensäure (0,11 mL) versetzt und für 5 Minuten auf 60 °C erhitzt. Nach beendeter
Gasentwicklung wurde noch 20 Minuten gerührt und der Katalysator abfiltriert. Das
Filtrat wurde eingeengt und zwischen gesättigter Natriumcarbonatlösung und Methyltert.-butylether verteilt. Die organische Phase wurde abgetrennt, über
Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Man erhielt so das Produkt mit dem
Molekulargewicht 229,33 (C₁₄H₁₉N₃); MS (ESI): 230 (M+H⁺).

10

1-Methyl-5-nitro-2-pyrrolidin-1-ylmethyl-1H-indol
Eine auf 0 °C gekühlte Lösung von (1-Methyl-5-nitro-1H-indol-2-yl)-methanol (121 mg) in Dichlormethan (10 mL) und Triethylamin (0,17 mL) wurde tropfenweise mit Mesylchlorid (92 mg) versetzt. Nach 15 Minuten wurde Pyrrolidin (142 mg) zugesetzt und die Lösung anschließend bei Raumtemperatur für eine Stunde gerührt. Die Reaktionslösung wurde mit gesättigter Natriumcarbonatlösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wurde durch Chormoatographie an Kieselgel (Eluent: Ethylacetat / Triethylamin 99:1) gereinigt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 259,31 (C₁₄H₁₇N₃O₂); MS (ESI):
260 (M+H⁺).

Zu einer auf 0 °C gekühlten Suspension von Lithiumaluminiumhydrid in Tetrahydrofuran (50 mL) wurde innerhalb von 20 Minuten Schwefelsäure (96%ig, 0,64 mL) getropft. Nach 20 Minuten wurde eine Lösung von 1-Methyl-5-nitro-1H-indol-2-carbonsäureethylester (1,85 g) in Tetrahydrofuran (40 mL) zugetropft. Nach 30 Minuten wurde Wasser (2 mL) zugegeben. Nach 30 Minuten wurde der entstandene Niederschlag abfiltriert und das Filtrat eingeengt. Das Rohprodukt wurde durch Chormoatographie an Kieselgel (Eluent: n-Heptan/Ethylacetat 3:2) gereinigt. Man

erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 206,20 ($C_{10}H_{10}N_2O_3$); MS (ESI): 207 ($M+H^+$).

1-Methyl-5-nitro-1H-indol-2-carbonsäureethylester
Eine Suspension von 5-Nitro-1H-indol-2-carbonsäureethylester (2,34 g),
Kaliumcarbonat (3,45 g), Methyliodid (2,13 g) und Acetonitril (30 mL) wurde für 6
Stunden bei 60 °C gehalten. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wurde Wasser
zugesetzt und das ausgefallene Produkt durch Filtration isoliert. Man erhielt so das
Produkt mit dem Molekulargewicht 248,24 (C₁₂H₁₂N₂O₄); MS (ESI): 249 (M+H⁺).

Beispiel 4

10

1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-benzoimidazol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

Eine Lösung von 1-[4-(2-Dimethylamino-ethylamino)-3-nitro-phenyl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff (50 mg) in Dichlormethan (10 mL) und Eisessig (1 mL) wurde mit

Zinkstaub (250 mg) versetzt. Nach 10 Minuten wurde das anorganische Material über Kieselgur abfiltriert. Das Filtrat wurde mit Natriumcarbonatlösung (10%ig) gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wurde in Dichlormethan (5 mL) und Ethanol (5 mL) aufgenommen und mit Dimethylformamiddimethylacetal (0,3 mL) und Ameisensäure (0,3 mL) versetzt. Die Mischung wurde mittels Heißluftfön erhitzt und dabei das Dichlormethan vertrieben. Die restliche Mischung wurde eingeengt und zwischen Dichlormethan und Natriumcarbonatlösung (10%ig) verteilt. Die organische Phase wurde abgetrennt, getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wurde durch präparative HPLC gereinigt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 415,50 (C₂₄H₂₅N₅O₂); MS (ESI): 416 (M+H⁺). Schmelzpunkt des Hydrochlorids: 213-215 °C.

1-[4-(2-Dimethylamino-ethylamino)-3-nitro-phenyl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff Eine Lösung von 2-Dimethylaminoethylamin in Dimethylformamid (1M, 2 mL) und 1-(4-Fluor-3-nitro-phenyl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff (200 mg) wurde für 48

Stunden gerührt. Die Mischung wurde zwischen Dichlormethan und Natriumcarbonatlösung (10%ig) verteilt. Die organische Phase wurde getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wurde aus Toluol umkristallisiert. Schmelzpunkt: 178-180 °C.

5

1-(4-Fluor-3-nitro-phenyl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff
Zu einer Lösung von 4-Phenoxyanilin (2 mmol) in Dimethylformamid (20 mL) wurde
4-Fluor-3-nitrophenylisocyanat (2,2 mmol) gegeben. Nach zwei Tagen wurde die
Reaktionsmischung zwischen Dichlormethan und gesättigter Natriumcarbonatlösung
verteilt. Die organische Phase wurde getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wurde durch Chromatographie an Kieselgel (Eluent: Ethylacetat/Dichlormethan 95:5) und anschließendes Umkristallisieren aus Ethylacetat/Hexan gereinigt. Schmelzpunkt:174-176 °C.

15

Beispiel 5

1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-2-methyl-1H-benzoimidazol-5-yl]-3-(4-isopropoxy-phenyl)-harnstoff

20

1-[4-(2-Dimethylamino-ethylamino)-3-nitro-phenyl]-3-(4-isopropoxy-phenyl)-harnstoff (75 mg) wurde wie im Beispiel 4 beschrieben mit Zinkstaub reduziert. Das Reaktionsprodukt wurde in Methanol gelöst und mit Triethylorthoacetat (0,5 mL) und Eisessig (0,2 mL) versetzt. Die Mischung wurde für 5 Minuten zum Rückfluß erhitzt.

Flüchtige Anteile wurden entfernt. Der Rückstand wurde zwischen Dichlormethan und Natriumcarbonatlösung verteilt. Die organische Phase wurde getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wurde durch präparative HPLC gereinigt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 395,51 (C₂₂H₂₉N₅O₂); MS (ESI): 396 (M+H⁺).

1-[4-(2-Dimethylamino-ethylamino)-3-nitro-phenyl]-3-(4-isopropoxy-phenyl)-harnstoff
Die Verbindung wurde wie im Beispiel 4 aus 1-(4-Fluor-3-nitro-phenyl)-3-(4isopropoxy-phenyl)-harnstoff und 2-Dimethylaminoethylamin erhalten. Die Verbindung
wurde ohne Reinigung weiter umgesetzt.

1-(4-Fluor-3-nitro-phenyl)-3-(4-isopropoxy-phenyl)-harnstoff
Die Verbindung wurde wie im Beispiel 4 aus 4-Fluor-3-nitrophenylisocyanat und 4Isopropoxyanilin erhalten. Schmelzpunkt: 170-172 °C.

10

Beispiel 6

1-[1-(1-Ethyl-pyrrolidin-2-ylmethyl)-2-methyl-1H-benzoimidazol-5-yl]-3-(4-isopropoxy-phenyl)-harnstoff

- Die Verbindung wurde wie im Beispiel 5 beschrieben aus 1-{4-[(1-Ethyl-pyrrolidin-2-ylmethyl)-amino]-3-nitro-phenyl}-3-(4-isopropoxy-phenyl)-harnstoff hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 435,57 (C₂₅H₃₃N₅O₂); MS (ESI): 436 (M+H⁺). Schmelzpunkt (Ethylacetat/Hexan): 185-187 °C.
- 1-{4-[(1-Ethyl-pyrrolidin-2-ylmethyl)-amino]-3-nitro-phenyl}-3-(4-isopropoxy-phenyl)-harnstoff

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 4 beschrieben aus 1-(4-Fluor-3-nitro-phenyl)-3-(4-isopropoxy-phenyl)-harnstoff und 1-Ethyl-pyrrolidin-2-yl-methylamin hergestellt und ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt.

25

Beispiel 7

1-(4-Isopropoxy-phenyl)-3-[2-methyl-1-(2-piperidin-1-yl-ethyl)-1H-benzoimidazol-5-yl]-harnstoff

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\$$

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 5 beschrieben aus 1-(4-Isopropoxy-phenyl)-3-[3-nitro-4-(2-piperidin-1-yl-ethylamino)-phenyl]-harnstoff hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 435,57 ($C_{25}H_{33}N_5O_2$); MS (ESI): 436 (M+H⁺).

1-(4-Isopropoxy-phenyl)-3-[3-nitro-4-(2-piperidin-1-yl-ethylamino)-phenyl]-harnstoff Die Verbindung wurde wie im Beispiel 4 beschrieben aus 1-(4-Fluor-3-nitro-phenyl)-3-(4-isopropoxy-phenyl)-harnstoff und 1-(2-Aminoethyl)piperidin hergestellt (60 °C, 4 h). Schmelzpunkt (Ethylacetat): 157-159 °C.

Beispiel 8

1-(4-Isopropoxy-phenyl)-3-[2-methyl-1-(2-morpholin-4-yl-ethyl)-1H-benzoimidazol-5-yl]-harnstoff

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 5 beschrieben aus 1-(4-Isopropoxy-phenyl)-3-[4-(2-morpholin-4-yl-ethylamino)-3-nitro-phenyl]-harnstoff hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 437,55 (C₂₄H₃₁N₅O₃); MS (ESI): 438 (M+H⁺).

1-(4-Isopropoxy-phenyl)-3-[4-(2-morpholin-4-yl-ethylamino)-3-nitro-phenyl]-harnstoff
Die Verbindung wurde wie im Beispiel 4 beschrieben aus 1-(4-Fluor-3-nitro-phenyl)-3(4-isopropoxy-phenyl)-harnstoff und 1-(2-Aminoethyl)morpholin hergestellt (60 °C, 4 h). Schmelzpunkt (Ethylacetat): 191-193 °C.

Beispiel 9

5

1-(4-Isopropoxy-phenyl)-3-[2-methyl-1-(2-pyrrolidin-1-yl-ethyl)-1H-benzoimidazol-5-yl]-harnstoff

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 5 beschrieben aus 1-[3-Nitro-4-(2-pyrrolidin-1-yl-ethylamino)-phenyl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 455,56 ($C_{27}H_{29}N_5O_2$); MS (ESI): 456 (M+H⁺).

10 1-[3-Nitro-4-(2-pyrrolidin-1-yl-ethylamino)-phenyl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff Die Verbindung wurde wie im Beispiel 4 beschrieben aus 1-(4-Fluor-3-nitro-phenyl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff und und 1-(2-Aminoethyl)pyrrolidin hergestellt (60 °C, 5 h). Schmelzpunkt (Ethylacetat/Hexan): 179-181 °C.

15 Beispiel 10

1-[2-Methyl-1-(2-dimethylamino-ethyl)-1H-benzoimidazol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\$$

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 5 beschrieben aus 1-[4-(2-Dimethylamino-ethylamino)-3-nitro-phenyl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 429,53 (C₂₅H₂₇N₅O₂); MS (ESI): 430 (M+H⁺).

Beispiel 11

1-(4-Phenoxy-phenyl)-3-[1-(2-pyrrolidin-1-yl-ethyl)-1H-benzoimidazol-5-yl]-harnstoff

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 4 beschrieben aus 1-[3-Nitro-4-(2-pyrrolidin-1-yl-ethylamino)-phenyl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 441,54 ($C_{26}H_{27}N_5O_2$); MS (ESI): 442 (M+H⁺).

Beispiel 12

1-[2-Benzyl-1-(2-dimethylamino-ethyl)-1H-benzoimidazol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

10

1-[4-(2-Dimethylamino-ethylamino)-3-nitro-phenyl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff (75 mg) wurde wie im Beispiel 4 beschrieben reduziert. Das Rohprodukt wurde mit Phenylessigsäure (0,33 mmol) aktiviert mit HATU (0,33 mmol) und Diisopropylamin
15 (0,7 mmol) in Dimethylformamid (1,5 mL) für drei Stunden behandelt. Das Reaktionsgemisch wurde zwischen Dichlormethan und Natriumcarbonatlösung (10%ig) verteilt. Die organische Phase wurde getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wurde in Trifluoressigsäure (1 mL), Wasser (1 mL) und Acetonitril (0,5 mL) für fünf Minuten zum Rückfluß erhitzt. Flüchtige Anteile wurden evaporiert und der
20 Rückstand durch präparative HPLC gereinigt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 505,63 (C₃₁H₃₁N₅O₂); MS (ESI): 506 (M+H⁺).

Beispiel 13

1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-2-phenyl-1H-benzoimidazol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

1-[4-(2-Dimethylamino-ethylamino)-3-nitro-phenyl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff (50 mg) wurde wie im Beispiel 4 beschrieben reduziert. Nach Filtration über Kieselgur wurde das Filtrat mit Benzaldehyd (0,2 mL) versetzt. Die Reaktionsmischung wurde mit Natriumcarbonatlösung (10%ig) gewaschen, getrocknet und mit Mangandioxid (0,5 g) versetzt. Nach 15 Minuten wurde das anorganische Material abfiltriert und das
 Filtrat eingeengt. Das Rohprodukt wurde durch präparative HPLC gereinigt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 491,60 (C₃₀H₂₉N₅O₂); MS (ESI): 492 (M+H⁺).

Beispiel 14

15 1-[2-Ethyl-1-(2-pyrrolidin-1-yl-ethyl)-1H-benzoimidazol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

1-[4-(2-Pyrrolidino-ethylamino)-3-nitro-phenyl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff wurde wie im Beispiel 4 beschrieben reduziert. Das Rohprodukt wurde analog Beispiel 5 mit Triethylorthopropionat umgesetzt. Das Rohprodukt wurde durch präparative HPLC gereinigt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 469,59 (C₂₈H₃₁N₅O₂); MS (ESI): 470 (M+H⁺).

Beispiel 15

1-[2-Methyl-1-(2-piperidin-1-yl-ethyl)-1H-benzoimidazol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

5

1-[2-Methyl-1-(2-piperidin-1-yl-ethyl)-1H-benzoimidazol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff wurde wie im Beispiel 4 beschrieben reduziert. Das Rohprodukt wurde wie im Beispiel 5 beschrieben mit Triethylorthoacetat umgesetzt. Das Rohprodukt wurde durch präparative HPLC gereinigt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 469,59 (C₂₈H₃₁N₅O₂); MS (ESI): 470 (M+H⁺).

1-[2-Methyl-1-(2-piperidin-1-yl-ethyl)-1H-benzoimidazol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-

15 harnstoff

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 4 beschrieben aus 1-(4-Fluor-3-nitro-phenyl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff und 1-(2-Aminoethyl)piperidin hergestellt (60 °C, 4 h). Schmelzpunkt (Ethylacetat/Hexan): 163-165 °C.

20 Beispiel 16

1-[1-(1-Ethyl-pyrrolidin-2-ylmethyl)-2-methyl-1H-benzoimidazol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

1-{4-[(1-Ethyl-pyrrolidin-2-ylmethyl)-amino]-3-nitro-phenyl}-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff wurde wie im Beispiel 4 beschrieben reduziert. Das Rohprodukt wurde wie im Beispiel 5 beschrieben mit Triethylorthoacetat umgesetzt. Das Rohprodukt wurde durch präparative HPLC gereinigt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 469,59 (C₂₈H₃₁N₅O₂); MS (ESI): 470 (M+H⁺).

1-{4-[(1-Ethyl-pyrrolidin-2-ylmethyl)-amino]-3-nitro-phenyl}-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 4 beschrieben aus 1-(4-Fluor-3-nitro-phenyl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff und C-(1-Ethyl-pyrrolidin-2-yl)-methylamin hergestellt (60 °C, 4 h). Schmelzpunkt (Ethylacetat/Hexan): 129-132 °C.

Beispiel 17

15 1-(2-Dimethylaminomethyl-1H-benzoimidazol-5-yl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

1-[4-(2,4-Dimethoxy-benzylamino)-3-nitro-phenyl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff (75 mg) wurde wie im Beispiel 4 beschrieben reduziert. Das Reduktionsprodukt wurde mit
20 Dimethylaminoessigsäure (1 mmol), HATU (1 mmol) und Diisopropylamin (2 mmol) in Dimethylformamid (3 mL) umgesetzt. Nach drei Stunden wurde die Mischung zwischen Ethylacetat und Natriumcarbonatlösung verteilt. Die organische Phase wurde getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wurde durch präparative HPLC gereinigt. Man erhielt so das Zwischenprodukt (N-{2-Amino-5-[3-(4-phenoxy-phenyl)-ureido]-phenyl}-2-dimethylamino-acetamid) mit dem Molekulargewicht 419.49 (C₂₃H₂₅N₅O₃); MS (ESI): 420 (M+H⁺).

Dieses Material wurde mit Pivalinsäure zum Rückfluß erhitzt und anschliessend flüchtige Anteile im Hochvakuum entfernt. Das Rohprodukt wurde durch präparative HPLC gereinigt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 401.47 $(C_{23}H_{23}N_5O_2)$; MS (ESI): 402 $(M+H^+)$.

5

1-[4-(2,4-Dimethoxy-benzylamino)-3-nitro-phenyl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff Die Verbindung wurde wie im Beispiel 4 beschrieben aus 1-(4-Fluor-3-nitro-phenyl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff und 2,4-Dimethoxybenzylamin (60 °C, 12 h) hergestellt. Schmelzpunkt (Ethylacetat): 214-216 °C.

10

Beispiel 18

1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-2,3-dimethyl-1H-indol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

15

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 1 beschrieben aus 1-(2-Dimethylamino-ethyl)-2,3-dimethyl-1H-indol-5-ylamin und 4-Phenoxyanilin hergestellt. Das Rohprodukt wurde durch präparative HPLC gereinigt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 442,57 ($C_{27}H_{30}N_4O_3$); MS (ESI): 443 (M+H⁺).

20

1-(2-Dimethylamino-ethyl)-2,3-dimethyl-1H-indol-5-ylamin Die Verbindung wurde wie im Beispiel 3 durch Hydrierung von [2-(2,3-Dimethyl-5-nitro-indol-1-yl)-ethyl]-dimethyl-amin erhalten. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 231,34 ($C_{14}H_{21}N_3$); MS (ESI): 232 (M+H⁺).

25

[2-(2,3-Dimethyl-5-nitro-indol-1-yl)-ethyl]-dimethyl-amin 2,3-Dimethyl-5-nitro-1H-indol (1 g) in Tetrahydrofuran (10 mL) wurden bei 0 °C mit Natriumhydrid (50%ig in Öl; 0,8 g) versetzt. Nach 30 Minuten bei Raumtemperatur

wurde Dimethylaminoethylchlorid (Hydrochlorid; 1,1 g) zugesetzt und dann für zwei Stunden auf 65 °C erhitzt. Die abgekühlte Reaktionslösung wurde mit Dichlormethan extrahiert. Die organische Phase wurde getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wurde durch Chormoatographie an Kieselgel (Eluent: Dichlormethan/Methanol 9:1) gereinigt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 261,33 (C₁₄H₁₉N₃O₂); MS (ESI): 262 (M+H⁺).

Beispiel 19

1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-2-methyl-1H-indol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

10

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 1 beschrieben aus 1-(2-Dimethylamino-ethyl)-2-methyl-1H-indol-5-ylamin und 4-Phenoxyanilin hergestellt. Das Rohprodukt wurde durch präparative HPLC gereinigt. Man erhielt so das Produkt mit dem

15 Molekulargewicht 428,54 (C₂₆H₂₈N₄O₃); MS (ESI): 428 (M+H⁺).

1-(2-Dimethylamino-ethyl)-2-methyl-1H-indol-5-ylamin
Die Verbindung wurde wie im Beispiel 3 beschrieben durch Hydrierung von [2-(2-Methyl-5-nitro-indol-1-yl)-ethyl]-dimethyl-amin erhalten. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 217,32 (C₁₃H₁₉N₃); MS (ESI): 218 (M+H⁺).

[2-(2-Methyl-5-nitro-indol-1-yl)-ethyl]-dimethyl-amin
Die Verbindung wurde wie im Beispiel 18 aus 2-Methyl-5-nitro-1H-indol und
Dimethylaminoethylchlorid (Hydrochlorid) hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit
dem Molekulargewicht 247,30 (C₁₃H₁₇N₃O₂); MS (ESI): 248 (M+H⁺).

Tabelle 3:

Beispiele der Formel I

worin der Teil x₁ die Bedeutung

$$X_2$$
 N N

5

hat und x2 die Bedeutung

hat und x_2 in der nachfolgenden Tabelle in der Spalte, die mit "Anilin" bezeichnet ist, wiedergegeben wird.

Bei- spiel	Name	Anilin	Summen- formel	Mol gewicht	[M+H]+
20	1-(4-Azocan-1-yl- phenyl)-3-[1-(2- dimethylamino-ethyl) 1H-indol-5-yl]- harnstoff	N X	C26H35N5O	433,60	434
21	1-[4-(Cyclohexyl-methyl-amino)-phenyl]-3-[1-(2-dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-harnstoff	N X ₁	C26H35N5O	433,60	434
22	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-(4-pyrrolidin-1-yl- phenyl)-harnstoff	N X,	C23H29N5O	391,52	392
23	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-[4-(2,5-dimethyl-pyrrolidin-1-yl)-phenyl]-harnstoff	H ₃ C N X ₁	C25H33N5O	419,57	420
24	1-[4-(3,6-Dihydro-2l-pyridin-1-yl)-phenyl]-3-[1-(2-dimethylamino-ethyl1H-indol-5-yl]-harnstoff	- N	C24H29N5O	403,53	3 404
25	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-[4-(2,6-dimethyl- morpholin-4-yl)- phenyl]-harnstoff	H ₃ C N X	C25H33N5O2	435,5	7 436

Bei- spiel	Name	Anilin	Summen- formel	Mol gewicht	[M+H]+
26	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-(4-thiomorpholin-4- yl-phenyl)-harnstoff	N X	C23H29N5OS	423,58	424
27	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-[4-(2-methyl- piperidin-1-yl)- phenyl]-harnstoff	CH ₃ X ₁	C25H33N5O	419,57	420
28	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-[4-(2-ethyl-piperidin-1-yl)-phenyl]-harnstoff	H ₃ C N X ₁	C26H35N5O	433,60	434
29	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-[4-(3-methyl-piperidin-1-yl)-phenyl]-harnstoff	H ₃ C N	C25H33N5O	419,57	7 420
30	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-[4-(3,3-dimethyl- piperidin-1-yl)- phenyl]-harnstoff	H ₃ C N X	C26H35N5O	433,6	0 434

Bei- spiel	Name	Anilin	Summen- formel	Mol gewicht	[M+H]+
31	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-[4-(3,5-dimethyl- piperidin-1-yl)- phenyl]-harnstoff	H ₃ C N CH ₃	C26H35N5O	433,60	434
32	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-[4-(4-phenyl-piperidin-1-yl)-phenyl]-harnstoff	N X	C30H35N5O	481,65	482
33	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-[4-(4-methyl-piperidin-1-yl)-phenyl]-harnstoff	H ₃ C N	C25H33N5O	419,57	420
34	1-(4-Azepan-1-yl-phenyl)-3-[1-(2-dimethylamino-ethylamino-harnstoff		C25H33N5O	419,57	420
35	1-[4-(Benzyl-methylamino)-phenyl]-3-[1 (2-dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl] harnstoff	- H ₃ C N	C27H31N5O	441,58	3 442
36	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-ylj 3-[4-(methyl-phenethyl-amino)-phenyl]-harnstoff	J- NX	C28H33N5O	455,6	1 456

Bei- spiel	Name	Anilin	Summen- formel	Mol gewicht	[M+H]+
37	1-[4-(Butyl-methyl-amino)-phenyl]-3-[1-(2-dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-harnstoff	CH ₃ N X CH ₃	C24H33N5O	407,56	408
38	1-[4-(Benzyl-butyl-amino)-phenyl]-3-[1-(2-dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-harnstoff		C30H37N5O	483,66	484
39	1-(4-Dibutylamino- phenyl)-3-[1-(2- dimethylamino-ethyl 1H-indol-5-yl]- harnstoff	CH ₃	C27H39N5O	449,64	450
40	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-[(4aR,8aS)-4-(octahydro-isochinolin-2-yl)-	H N X	C28H37N5O	459,64	460
41	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-[4-(2-methyl-pyrrolidin-1-yl)-phenyl]-harnstoff	H ₃ C N X ₁	C24H31N5O	405,5	5 406

Bei- spiel	Name	Anilin	Summen- formel	Mol gewicht	[M+H]+
42	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-[4-(5-ethyl-2- methyl-piperidin-1- yl)-phenyl]-harnstoff	CH ₃ N X ₁	C27H37N5O	447,63	448
43	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-[4-(methyl-pyridin- 3-ylmethyl-amino)- phenyl]-harnstoff	N X CH ₃	C26H30N6O	442,57	443
44	1-[4-(3-Aza-bicyclo[3.2.2]non-3-yl)-phenyl]-3-[1-(2-dimethylamino-ethyl)1H-indol-5-yl]-harnstoff	H. X	C27H35N5O	445,61	446
45	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-[4-(2-isopropyl-pyrrolidin-1-yl)-phenyl]-harnstoff	N X, CH ₃	C26H35N5O	433,60	. 434
46	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-[4-(2-isobutyl- pyrrolidin-1-yl)- phenyl]-harnstoff	H ₃ C CH ₃	C27H37N5O	447,6	3 44
47	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-[4-(3-phenyl- pyrrolidin-1-yl)- phenyl]-harnstoff		x, C29H33N5O	467,6	2 46

WO 03/015769

Bei- spiel	Name	Anilin	Summen- formel	Mol gewicht	[M+H]+
48	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-[4-(3-trifluoromethyl-piperidin-1-yl)-phenyl]-harnstoff	F N X	C25H30F3N5O	473,55	474
49	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-[(4aR,8aR)-4- (octahydro- isochinolin-2-yl)- phenyl]-harnstoff	H. N. X,	C28H37N5O	459,64	460
50	1-[4-(3,4-Dihydro-1H isochinolin-2-yl)-phenyl]-3-[1-(2-dimethylamino-ethyl 1H-indol-5-yl]-harnstoff	N	C28H31N5O	453,59	454
51	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-[4-((1S,5R)-1,3,3-trimethyl-6-aza-bicyclo[3.2.1]oct-6-yl)-phenyl]-harnstoff	H ₃ C H	C29H39N5O	473,67	474
52	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-(4-isobutoxy-2,6- dimethyl-phenyl)- harnstoff	H ₃ C CH ₃ CH ₃ CH ₃	C25H34N4O2	422,58	3 423

3ei- spiel	Name	Anilin	Summen- formel	Mol gewicht	[M+H]+
53	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-(4-isobutoxy-3-methoxy-phenyl)-harnstoff	H ₃ C H ₃ C N X	C24H32N4O3	424,55	425
54	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-(4-isobutoxy-2-methyl-phenyl)-harnstoff	H ₃ C CH ₃ CH ₃ N X	C24H32N4O2	408,55	409
55	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-(4-isobutoxy-2,5-dimethyl-phenyl)-harnstoff	H ₃ C CH ₃ CH ₃ CH ₃ N X	C25H34N4O2	422,58	423
56	1-(3,5-Dichloro-4-isobutoxy-phenyl)-3-[1-(2-dimethylaminoethyl)-1H-indol-5-yl]-harnstoff		C23H28Cl2N4	C 463,41	463
57	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-(4-isobutoxy-3-nitro-phenyl)-harnstoff	- H ₃ C O N+2O N X	C23H29N5O4	439,5	2 44
58	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-(4-isobutoxy-3-methyl-phenyl)-harnstoff	I- CH ₃ CH ₃ CH ₃ N X	C24H32N4O2	408,5	5 40

Bei- spiel	Name	Anilin		Mol gewicht	[M+H]+
59	1-Benzyl-3-[1-(2-dimethylamino-ethyl) 1H-indol-5-yl]-1-(4-isobutoxy-phenyl)-harnstoff	H_3C CH_3	C30H36N4O2	484,65	. 485
60	1-(3-Chloro-4-isobutoxy-5-methyl-phenyl)-3-[1-(2-dimethylamino-ethyl-1H-indol-5-yl]-harnstoff	H ₃ C CI N X ₁	C24H31CIN4O2	442,99	443
61	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-(4-isobutoxy-2-nitro-phenyl)-harnstoff	CH ₃ H ₃ C N N X	C23H29N5O4	439,52	2 440
62	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-(4-isobutoxy-2,3- dimethyl-phenyl)- harnstoff	- H ₃ C CH ₃ CH ₃	C25H34N4O2	422,58	
63	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl 3-(2-fluoro-4-isobutoxy-phenyl)-harnstoff	J- CH ₃ O F N X	C23H29FN4O	2 412,5	1 413

Bei- spiel	Name	Anilin	Summen- formel	Mol gewicht	[M+H]+
64	1-(3-Chloro-4- isobutoxy-phenyl)-3- [1-(2-dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- harnstoff	H ₃ C	C23H29CIN4O2	428,97	429
65	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-(3-fluoro-4- isobutoxy-phenyl)- harnstoff	H ₃ C O N X ₁	C23H29FN4O2	412,51	413
66	1-(2-Chloro-4- isobutoxy-phenyl)-3- [1-(2-dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- harnstoff		C23H29CIN4O	2 428,97	429
67	5-{3-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-ureido}-2-isobutoxy-benzoesäuremethylester		C25H32N4O4	452,56	5 453
68	1-(3-Cyano-4- isobutoxy-phenyl)-3 [1-(2-dimethylamino ethyl)-1H-indol-5-yl] harnstoff		C24H29N5O2	419,5	3 420
69	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl 3-(4-isobutoxy-3,5- dimethyl-phenyl)- harnstoff	1 1 1	C25H34N4O2	422,5	8 423

Bei- spiel	Name	Anilin	Summen- formel	Mol gewicht	[M+H]+
70	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-(4-isobutoxy-2-trifluoromethyl-phenyl)-harnstoff	H ₃ C CH ₃	C24H29F3N4O	462,52	463
71	1-(4-Butyl-phenyl)-3- [1-(2-dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- harnstoff		C23H30N4O	378,52	379
72	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-(4-isobutoxy-phenyl)-harnstoff	H ₃ C O CH ₃	X ₁ C23H30N4O2	394,52	395
73	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-[4-(pyridin-3-yloxy phenyl]-harnstoff	(X ₁ C24H25N5O2	415,50	416
74	1-(3-Cyclopentyloxy 4-methoxy-phenyl)- [1-(2-dimethylamino ethyl)-1H-indol-5-yl] harnstoff	3- 0- H ₃ C	C25H32N4O3	436,5	6 43

Bei- spiel	Name	Anilin	Summen- formel	Mol gewicht	[M+H]+
7 5	1-(4-Benzenesulfonyl-2-nitro-phenyl)-3-[1-(2-dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-harnstoff	0 N X	C25H25N5O5S	507,57	508
76	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-[4-(2-methoxy- phenoxy)-phenyl]- harnstoff	H ₃ C	C26H28N4O3	444,54	445
77	1-[4-(3-Chloro- phenoxy)-phenyl]-3- [1-(2-dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- harnstoff		C25H25CIN4O	448,96	449
78	1-Biphenyl-4-yl-3-[1- (2-dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- harnstoff		C25H26N4O	398,5	399
79	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-(2-methoxy-4- phenylamino- phenyl)-harnstoff	N X ₁ O CH ₃	C26H29N5O2	443,5	5 444
80	1-(4-Benzyloxy- phenyl)-3-[1-(2- dimethylamino-ethy 1H-indol-5-yl]- harnstoff	N X	C26H28N4O2	428,5	4 429

Bei- spiel	Name	Anilin	Summen- formel	Mol gewicht	[M+H]+
81	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-(4'-fluoro-biphenyl- 4-yl)-harnstoff	F N X	C25H25FN4O	416,50	417
82	1-(4-Benzyl-phenyl)- 3-[1-(2- dimethylamino-ethyl) 1H-indol-5-yl]- harnstoff	N_X,	C26H28N4O	412,54	413
83	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-(4-pyridin-4-ylmethyl-phenyl)-harnstoff	N X ₁	C25H27N5O	413,53	414
84	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-(4-p-tolyloxy- phenyl)-harnstoff	CH ₃	C26H28N4O2	428,54	429
85	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-(4-phenylsulfanyl- phenyl)-harnstoff		C25H26N4OS	430,5	8 43

Bei- spiel	Name	Anilin	Summen- formel	Mol gewicht	[M+H]+
86	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-[4-(3- trifluoromethyl- phenoxy)-phenyl]-	F F	C26H25F3N4O	482,51	483
87	1-(4-Butyl-2-methyl-phenyl)-3-[1-(2-dimethylamino-ethyl) 1H-indol-5-yl]-harnstoff	H ₃ C N X ₁	C24H32N4O	392,55	393
88	1-(4'-Cyano- biphenyl-4-yl)-3-[1- (2-dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- harnstoff	N X	C26H25N5O	423,52	424
89	1-[4-(4-Chloro-phenoxy)-2-trifluoromethyl-phenyl]-3-[1-(2-dimethylamino-ethyl-1H-indol-5-yl]-	CI N X	C26H24CIF3N	516,9	5 517
90	1-[3-Chloro-4- (pyrimidin-2-yloxy)- phenyl]-3-[1-(2- dimethylamino-ethy 1H-indol-5-yl]- harnstoff	N O CI	C23H23CIN6C	D2 450,9	3 451
91	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl 3-(5-methoxy-2-methyl-biphenyl-4-yl)-harnstoff	J- CH ₃ CH ₃	C27H30N4O2	442,5	57 443

Bei- spiel	Name	Anilin		Mol gewicht	[M+H]÷
92	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-[4-(piperidine-1- sulfonyl)-phenyl]- harnstoff	N X	C24H31N5O3S	469,61	470
93	5-(4-{3-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-ureido}-phenyl)-2-methyl-furan-3-carbonsäureethylester	0=	C27H30N4O4	474,56	475
94	1-(4-Benzooxazol-2-yl-phenyl)-3-[1-(2-dimethylamino-ethyl) 1H-indol-5-yl]-harnstoff		C26H25N5O2	439,52	2 440
95	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-[4-(piperidine-1- carbonyl)-phenyl]- harnstoff	N X	C25H31N5O2	433,56	5 434
96	1-[3-Cyano-4-(3-trifluoromethyl-phenylsulfanyl)-phenyl]-3-[1-(2-dimethylamino-ethylamino-ethylamstoff	N X,	C27H24F3N50	523,5	8 524

Bei- spiel	Name	Anilin	Summen- formel	Mol gewicht	[M+H]+
97	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-(4-heptafluoropropylsul fanyl-phenyl)-harnstoff	F F S F F F F F F F F F F F F F F F F F	C22H21F7N4O	522,49	523
98	1-(4-Benzenesulfonyl-3-chloro-phenyl)-3-[1-(2-dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-harnstoff	CI N X	C25H25CIN4O	497,02	497
99	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-[4-(pyrimidin-2- yloxy)-phenyl]- harnstoff	N X	C23H24N6O2	416,49	417
100	1-[1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-3-(2-methoxy-biphenyl-4-yl)-harnstoff	CH ₃	C26H28N4O2	428,54	429
101	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-(6-methoxy- biphenyl-3-yl)- harnstoff	H ₃ C _O	C26H28N4O2	428,54	4 429
102	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl 3-(4-[1,3]dithiolan-2 yl-phenyl)-harnstoff	2- Ls	C22H26N4OS	426,6	1 427

Bei- spiel	Name	Anilin	Summen- formel	Mol gewicht	[M+H]+
103	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-[4-(thiophen-2- ylsulfanyl)-phenyl]- harnstoff	S S	C23H24N4OS2	436,60	437
104	3-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 1-(4-methoxy- phenyl)-1-methyl- harnstoff	H ₃ C O	C21H26N4O2	366,47	
105	1-[4-(2-Chloro- phenoxy)-phenyl]-3- [1-(2-dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- harnstoff	-	C25H25CIN4O	448,96	449
106	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-(6-phenoxy-pyriding)-harnstoff	5	C24H25N5O2	415,5	0 416
107	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl] 3-(4-m-tolyloxy- phenyl)-harnstoff	CH ₃	C26H28N4O2	428,5	4 429

WO 03/015769 PCT/EP02/08686

Bei- spiel	Name	Anilin	Summen- formel	Mol gewicht	[M+H]+
108	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-(4-o-tolyloxy- phenyl)-harnstoff	CH ₃ N X ₁	C26H28N4O2	428,54	429
109	1-[1-(2- Dimethylamino- ethyl)-1H-indol-5-yl]- 3-[4-(3-methoxy- phenoxy)-phenyl]- harnstoff	CH ₃	C26H28N4O3	444,54	445

Der Molekülionenpeak ([M+H]⁺) wurde ESI-Massenspektren entnommen.

Die Beispiele 20 – 51 und 71 -109 wurden analog zu Beispiel 1 hergestellt.

Synthese der Beispiele 52 – 70

1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-ylamin (0,25 mmol) in Dimethylformamid (1 mL) wurde bei 0 °C mit Carbonyldiimidazol (0,25 mmol) versetzt. Nach einer Stunde bei Raumtemperatur wurde die Reaktionslösung wieder auf 0 °C gekühlt und das entsprechende Aminophenol (0,25 mmol) zugesetzt. Nach 15 Stunden bei Raumtemperatur wurden Cäsiumcarbonat (0,5 mmol) und Isobutyliodid (0,5 mmol) zugesetzt und für zwei Stunden auf 80 °C erwärmt. Die Reaktionslösungen wurden filtriert und das Filtrat mit Natriumhydrogencarbonat (5%ig) und Natriumchloridlösung (5%ig) gewaschen. Die organische Phase wurde getrocknet und eingeengt. Das

15 Rohprodukt wurde durch präparative HPLC gereinigt. Man erhielt so das Produkt mit dem in der Tabelle 3 angegebenen Molekulargewicht und dem angegebenen Molekülionenpeak im Massenspektrum.

Vorstufen der Beispiele 20-51

Eine Mischung von 4-Fluor-nitrobenzol (0,35 mmol), Kaliumcarbonat (0,7 mmol), das entsprechende Amin und Dimethylformamid (1 mL) wurde für drei Stunden auf 100 °C erwärmt. Die Reaktionslösung wurde filtriert und mit Natriumchloridlösung (5%ig)

- gewaschen. Die organische Phase wurde getrocknet und eineengt. Das als Rohprodukt erhaltene 4-Nitroanilin wurde in Eisessig (1 mL) gelöst und Zinkstaub (0,25 g) zugesetzt. Nach drei Stunden Reaktionszeit wurde die Reaktionslösung mit Ethylacetat (10 mL) verdünnt, filtriert und das Filtrat mit Natriumchloridlösung (5%ig) gewaschen. Das Filtrat wurde getrocknet und eingeengt. Das als Rohprodukt
- orhaltene 4-substituierte Anilin wurde ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt. Folgende 4-Nitroaniline wurden hergestellt:
 - 1-(4-Nitro-phenyl)-azocan
 - Cyclohexyl-methyl-(4-nitro-phenyl)-amin
 - 1-(4-Nitro-phenyl)-pyrrolidin
- 15 2,5-Dimethyl-1-(4-nitro-phenyl)-pyrrolidin
 - 1-(4-Nitro-phenyl)-1,2,3,6-tetrahydro-pyridin
 - 2,6-Dimethyl-4-(4-nitro-phenyl)-morpholin
 - 4-(4-Nitro-phenyl)-thiomorpholin
 - 2-Methyl-1-(4-nitro-phenyl)-piperidin
- 20 2-Ethyl-1-(4-nitro-phenyl)-piperidin
 - 3-Methyl-1-(4-nitro-phenyl)-piperidin
 - 3,3-Dimethyl-1-(4-nitro-phenyl)-piperidin
 - 3,5-Dimethyl-1-(4-nitro-phenyl)-piperidin
 - 1-(4-Nitro-phenyl)-4-phenyl-piperidin
- 25 4-Methyl-1-(4-nitro-phenyl)-piperidin
 - 2-(4-Nitro-phenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin
 - 1-(4-Nitro-phenyl)-azepan
 - Benzyl-methyl-(4-nitro-phenyl)-amin
 - Methyl-(4-nitro-phenyl)-phenethyl-amin
- 30 Butyl-methyl-(4-nitro-phenyl)-amin
 - Benzyl-butyl-(4-nitro-phenyl)-amin
 - Dibutyl-(4-nitro-phenyl)-amin

- (4aR,8aS)-2-(4-Nitro-phenyl)-decahydro-isochinolin
- 2-Methyl-1-(4-nitro-phenyl)-pyrrolidin
- 5-Ethyl-2-methyl-1-(4-nitro-phenyl)-piperidin
- Methyl-(4-nitro-phenyl)-pyridin-3-ylmethyl-amin
- 5 3-(4-Nitro-phenyl)-3-aza-bicyclo[3.2.2]nonan
 - 2-Isopropyl-1-(4-nitro-phenyl)-pyrrolidin
 - 2-Isobutyl-1-(4-nitro-phenyl)-pyrrolidin
 - 1-(4-Nitro-phenyl)-3-phenyl-pyrrolidin
 - 1-(4-Nitro-phenyl)-3-trifluormethyl-piperidin
- 10 (4aR,8aR)-2-(4-Nitro-phenyl)-dekahydro-isochinolin
 - (1S,5R)-1,3,3-Trimethyl-6-(4-nitro-phenyl)-6-aza-bicyclo[3.2.1]octan
 - Alle oben aufgeführten 4-Nitroaniline zeigten den erwarteten Molekülionenpeak im ESI-Massenspektrum.
- 15 Folgende 4-substituierte Aniline wurden hergestellt:
 - 4-Azocan-1-yl-phenylamin
 - N-Cyclohexyl-N-methyl-benzol-1,4-diamin
 - 4-Pyrrolidin-1-yl-phenylamin
 - 4-(2,5-Dimethyl-pyrrolidin-1-yl)-phenylamin
- 20 4-(3,6-Dihydro-2H-pyridin-1-yl)-phenylamin
 - 4-(2,6-Dimethyl-morpholin-4-yl)-phenylamin
 - 4-Thiomorpholin-4-yl-phenylamin
 - 4-(2-Methyl-piperidin-1-yl)-phenylamin
 - 4-(2-Ethyl-piperidin-1-yl)-phenylamin
- 25 4-(3-Methyl-piperidin-1-yl)-phenylamin
 - 4-(3,3-Dimethyl-piperidin-1-yl)-phenylamin
 - 4-(3,5-Dimethyl-piperidin-1-yl)-phenylamin
 - 4-(4-Phenyl-piperidin-1-yl)-phenylamin
 - 4-(4-Methyl-piperidin-1-yl)-phenylamin
- 30 4-(3,4-Dihydro-1H-isochinolin-2-yl)-phenylamin
 - 4-Azepan-1-yl-phenylamin
 - N-Benzyl-N-methyl-benzol-1,4-diamin

N-Methyl-N-phenethyl-benzol-1,4-diamin

N-Butyl-N-methyl-benzol-1,4-diamin

N-Benzyl-N-butyl-benzol-1,4-diamin

N,N-Dibutyl-benzol-1,4-diamin

5 (4aR,8aS)-4-(Octahydro-isochinolin-2-yl)-phenylamin

4-(2-Methyl-pyrrolidin-1-yl)-phenylamin

4-(5-Ethyl-2-methyl-piperidin-1-yl)-phenylamin

N-Methyl-N-pyridin-3-ylmethyl-benzol-1,4-diamin

4-((1S,5R)-1,3,3-Trimethyl-6-aza-bicyclo[3.2.1]oct-6-yl)-phenylamin

10 4-(3-Aza-bicyclo[3.2.2]non-3-yl)-phenylamin

4-(2-Isopropyl-pyrrolidin-1-yl)-phenylamin

4-(2-Isobutyl-pyrrolidin-1-yl)-phenylamin

4-(3-Phenyl-pyrrolidin-1-yl)-phenylamin

4-(3-Trifluormethyl-piperidin-1-yl)-phenylamin

15 (4aR,8aR)-4-(Octahydro-isochinolin-2-yl)-phenylamin.

Alle oben aufgeführten 4-substituierten Aniline zeigten den erwarteten Molekülionenpeak im ESI-Massenspektrum.

Beispiel 110

20 [1-(2-Dimethylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]-carbaminsäure-4-phenoxy-phenylester

Die Verbindung wurde analog Beispiel 1 durch Reaktion des durch Carbonyldiimidazol aktivierten Indolamins mit deprotoniertem 4-Phenoxyphenol hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 415,50 (C₂₅H₂₅N₃O₃); MS (ESI): 416 (M+H⁺).

Beispiel 111

1-(2-Imidazol-1-ylmethyl-1-methyl-1H-indol-5-yl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

1-(2-Hydroxymethyl-1-methyl-1H-indol-5-yl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff (0,2 g) und Triethylamin (0,16 mL) in Dichlormethan (4 mL) wurden bei 0 °C mit Mesylchlorid (47 μ L) versetzt. Nach 10 Minuten wurde Imidazol (185 mg) zugesetzt . Nach 12

- Stunden wurde die Reaktionslösung mit Natriumchloridlösung gewaschen, getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wurde durch präparative HPLC gereinigt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 437,51 (C₂₆H₂₃N₅O₂); MS (ESI): 438 (M+H⁺).
- 10 1-(2-Hydroxymethyl-1-methyl-1H-indol-5-yl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff (5-Amino-1-methyl-1H-indol-2-yl)-methanol wurde wie im Beispiel 1 beschrieben mit 4-Phenoxyanilin und Carbonyldiimidazol umgesetzt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 387,44 (C₂₃H₂₁N₃O₃); MS (ESI): 388 (M+H⁺).
- (5-Amino-1-methyl-1H-indol-2-yl)-methanol (1-Methyl-5-nitro-1H-indol-2-yl)-methanol wurde wie im Beispiel 3 beschrieben hydriert. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 176,22 (C₁₀H₁₂N₂O); MS (ESI): 177 (M+H⁺).

20 Beispiel 112

1-[1-Methyl-2-(2-methyl-4,5-dihydro-imidazol-1-ylmethyl)-1H-indol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 111 beschrieben aus 1-(2-Hydroxymethyl-1-methyl-1H-indol-5-yl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff und 2-Methyl-4,5-dihydro-

imidazol hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 453,55 ($C_{27}H_{27}N_5O_2$); MS (ESI): 454 (M+H⁺).

Beispiel 113

5 1-(2-Cyclohexylaminomethyl-1-methyl-1H-indol-5-yl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 111 beschrieben aus 1-(2-Hydroxymethyl-1-methyl-1H-indol-5-yl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff und Cyclohexylamin hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 468,60 (C₂₉H₃₂N₄O₂); MS (ESI): 469 (M+H⁺).

Beispiel 114

1-[2-(3-Dimethylamino-pyrrolidin-1-ylmethyl)-1-methyl-1H-indol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

15

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 111 beschrieben aus 1-(2-Hydroxymethyl-1-methyl-1H-indol-5-yl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff und 3-Dimethylamino-pyrrolidin hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 483,62 ($C_{29}H_{33}N_5O_2$); MS (ESI): 484 (M+H⁺).

20

Beispiel 115

1-[2-(4-Hydroxy-piperidin-1-ylmethyl)-1-methyl-1H-indol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

WO 03/015769 PCT/EP02/08686

58

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 111 beschrieben aus 1-(2-Hydroxymethyl-1-methyl-1H-indol-5-yl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff und 4-Hydroxy-piperidin hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 470,58 (C₂₈H₃₀N₄O₃); MS (ESI): 471 (M+H⁺).

Beispiel 116

1-[1-Methyl-2-(4-phenyl-piperidin-1-ylmethyl)-1H-indol-5-yl]-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 111 beschrieben aus 1-(2-Hydroxymethyl-1-methyl-1H-indol-5-yl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff und 4-Phenylpiperidin hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 530,68 ($C_{34}H_{34}N_4O_2$); MS (ESI): 531 (M+H⁺).

Beispiel 117

10

15

N-(1-{1-Methyl-5-[3-(4-phenoxy-phenyl)-ureido]-1H-indol-2-ylmethyl}-pyrrolidin-3-yl)-

acetamid

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 111 beschrieben aus 1-(2-Hydroxymethyl-1-methyl-1H-indol-5-yl)-3-(4-phenoxy-phenyl)-harnstoff und Pyrrolidin-3-yl-acetamid hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 497,60 (C₂₉H₃₁N₅O₃); MS (ESI): 498 (M+H⁺).

Beispiel 118

1-(4-Phenoxy-phenyl)-3-(2-pyrrolidin-1-ylmethyl-benzofuran-5-yl)-harnstoff

10

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 1 beschrieben aus 2-Pyrrolidin-1-ylmethylbenzofuran-5-ylamin und 4-Phenoxyanilin hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 427,51 ($C_{26}H_{25}N_3O_3$); MS (ESI): 428 (M+H⁺).

15 2-Pyrrolidin-1-ylmethyl-benzofuran-5-ylamin

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 3 beschrieben durch Hydrierung von 1-(5-Nitrobenzofuran-2-ylmethyl)-pyrrolidin hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 216,29 ($C_{13}H_{16}N_2O$); MS (ESI): 217 (M+H⁺).

20 1-(5-Nitro-benzofuran-2-ylmethyl)-pyrrolidin

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 3 beschrieben aus (5-Nitro-benzofuran-2-yl)-methanol hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 246,27 ($C_{13}H_{14}N_2O_3$); MS (ESI): 247 (M+H⁺).

(5-Nitro-benzofuran-2-yl)-methanol

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 3 beschrieben durch Reduktion von 5-Nitrobenzofuran-2-carbonsäuremethylester hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 193,16 (C₉H₇NO₄); MS (ESI): 194 (M+H⁺).

5

Beispiel 119

1-(4-Phenoxy-phenyl)-3-(2-pyrrolidin-1-ylmethyl-benzo[b]thiophen-5-yl)-harnstoff

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 1 beschrieben aus 2-Pyrrolidin-1-ylmethylbenzo[b]thiophen-5-ylamin und 4-Phenoxyanilin hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 443,57 (C₂₆H₂₅N₃O₂S); MS (ESI): 444 (M+H⁺).

2-Pyrrolidin-1-ylmethyl-benzo[b]thiophen-5-ylamin

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 3 beschrieben durch Hydrierung von 1-(5-Nitrobenzo[b]thiophen-2-ylmethyl)-pyrrolidin hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 232,35 (C₁₃H₁₆N₂S); MS (ESI): 233 (M+H⁺).

1-(5-Nitro-benzo[b]thiophen-2-ylmethyl)-pyrrolidin

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 3 beschrieben aus (5-Nitro-benzo[b]thiophen-2-yl)-methanol hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 262,33 (C₁₃H₁₄N₂O₂S); MS (ESI): 263 (M+H⁺).

(5-Nitro-benzo[b]thiophen-2-yl)-methanol

Die Verbindung wurde wie im Beispiel 3 beschrieben durch Reduktion von 5-Nitrobenzo[b]thiophene-2-carbonsäuremethylester hergestellt. Man erhielt so das Produkt mit dem Molekulargewicht 209,23 (C₉H₇NO₃S); MS (ESI): 210 (M+H⁺). WO 03/015769 PCT/EP02/08686

61

Generell wurden alle beschriebenen basischen Verbindungen entweder als freie Base erhalten oder in Form eines Salzes einer der folgenden Säuren: Ameisensäure, Trifluoressigsäure oder Chlorwasserstoff.

5

Patentansprüche:

1. Verbindungen der Formel I,

$$A-X G L O R3 R2$$

$$R5$$

$$R1$$

$$Y$$

$$R7$$

$$R7$$

worin bedeuten

5

20

10 A (C₁-C₈)-Alkyl, (C₀-C₈)-Alkylen-Aryl;
3-12 gliedriger mono- oder bicyclischer Ring, der ein oder mehrere
Heteroatome aus der Gruppe N, O und S enthalten kann und der 3-12
gliedrige Ring weitere Substituenten wie F, Cl, Br, NO₂, CF₃, OCF₃, CN,
(C₁-C₆)-Alkyl, Aryl, CON(R37)(R38), N(R39)(R40), OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl,
S-(C₁-C₆)-Alkyl, oder NHCO(C₁-C₆)-Alkyl tragen kann;

x eine Bindung, C(R8)(R9), C(OR10)(R11), O, N(R12), S, SO, SO₂, CO;

R8, R9, R10, R11, R12 unabhängig voneinander H, (C1-C6)-Alkyl;

D N, C(R41);

E N, C(R42);

25 G N, C(R43);

L N, C(R44);

R1, R2, R3, R41, R42, R43, R44 unabhängig voneinander

H, F, Cl, Br, J, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkoxyalkyl, S-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₃-C₈)-Cycloalkyl, O-(C₃-C₈)-Cycloalkyl, (C₃-C₈)-Cycloalkenyl, O-(C₃-C₈)-Cycloalkenyl, (C2-C6)-Alkinyl, (C0-C8)-Alkylen-Aryl, -O-(C0-C8)-Alkylen-Aryl, S-Aryl, N(R13)(R14), SO₂-CH₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CON(R15)(R16), N(R17)CO(R18), N(R19)SO₂(R20), CO(R21),

ein 5-7 gliedriger Heterocyclus mit 1-4 Heteroatomen;

unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, oder R13 und R14 bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden

sind, einen 5-6 gliedrigen Ring, wobei im Falle des 6-Rings eine CH2-Gruppe durch O oder S ersetzt sein kann; 15

unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, R15, R16 oder R15 und R16 bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden

sind, einen 5-6 gliedrigen Ring, wobei im Falle des 6-Rings eine CH2-Gruppe durch O oder S ersetzt sein kann;

unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl; R17, R19

R18, R20, R21 unabhängig voneinander (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl;

N(R24), O; B

5

10

20

25

R13, R14

H, (C_1-C_6) -Alkyl; R24

H, (C_1-C_6) -Alkyl; 30 R5

> N, C(R25); W

R25 H, (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl, eine Bindung zu Y;

T N, C(R26);

5

R26 H, (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl, (C₀-C₈)-Alkylen-Aryl, eine Bindung zu Y;

U O, S, N(R27), -C(R30)=N-, -N=C(R31)-;

- 10 R27, R30, R31 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, eine Bindung zu Y;
 - γ (C₁-C₈)-Alkylen, worin ein oder mehrere Kohlenstoffatome durch O, S, SO, SO₂, C(R32)(R33), CO, C(R34)(OR35) oder N(R36) ersetzt sein können;

15 R32, R33, R34, R35, R36 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl;

R6, R7 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl,

20

oder R6 und Y oder R6 und R7 bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 3-8 gliedrigen Ring, worin ein oder mehrere Kohlenstoffatome durch O, N oder S ersetzt sein können und der 3-8 gliedrige Ring weitere Substituenten wie (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl,

25

CON(R37)(R38), N(R39)(R40), OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl oder NHCO(C₁-C₆)-Alkyl tragen kann;

R37, R38, R39, R40 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

30 sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

- 2. Verbindungen der Formel I, gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß darin bedeuten
- A (C₂-C₇)-Alkyl, (C₀-C₃)-Alkylen-Aryl;
 4-10 gliedriger mono- oder bicyclischer Ring, der ein oder mehrere
 Heteroatome aus der Gruppe N, O und S enthalten kann und der 4-10
 gliedrige Ring weitere Substituenten wie F, Cl, Br, NO₂, CF₃,(C₁-C₆)Alkyl, Aryl, CON(R37)(R38), N(R39)(R40), O-(C₁-C₆)-Alkyl, oder
 NHCO(C₁-C₆)-Alkyl tragen kann;

10 x eine Bindung, C(R8)(R9), O, N(R12), S, SO₂;

R8, R9, R12 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

- 15 D N, C(R41);
 - E N, C(R42);
 - G N, C(R43);

20

- N, C(R44);
 wobei die Gesamtzahl der durch D, E, G und L definierten
 Stickstoffatome 0, 1 oder 2 beträgt;
- 25 R1, R2, R3, R41, R42, R43, R44 unabhängig voneinander
 H, F, Cl, Br, CF₃, NO₂, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₃-C₈)-Cycloalkyl,
 O-(C₃-C₈)-Cycloalkyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₀-C₈)-Alkylen-Aryl, -O-(C₀-C₃)-Alkylen-Aryl, S-Aryl, N(R13)(R14), SO₂-CH₃, COO-(C₁-C₆)-Alkyl,
 CON(R15)(R16), N(R17)CO(R18), N(R19)SO₂(R20), CO(R21);

30

R13, R14 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl,

oder R13 und R14 bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5-6 gliedrigen Ring, wobei im Falle des 6-Rings eine CH₂-Gruppe durch O oder S ersetzt sein kann;

- 5 R15, R16 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, oder R15 und R16 bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5-6 gliedrigen Ring, wobei im Falle des 6-Rings eine CH₂-Gruppe durch O oder S ersetzt sein kann;
- 10 R17, R19 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

R18, R20, R21 unabhängig voneinander (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl;

B N(R24), O;

15

R24 H, (C_1-C_6) -Alkyl;

R5 H, (C_1-C_6) -Alkyl;

20 W N, C(R25);

R25 H, (C_1-C_6) -Alkyl, Aryl;

T C(R26);

R26

25

H, (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl, eine Bindung zu Y;

U O, S, N(R27), -N=C(R31)-;

30 R27, R31 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, eine Bindung zu Y;

Y (C₁-C₄)-Alkylen, worin ein Kohlenstoffatom durch SO₂, C(R32)(R33), CO oder N(R36) ersetzt sein kann;

R32, R33, R36 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl;

5

R6, R7 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl,

oder R6 und Y oder R6 und R7 bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie

gebunden sind, einen 4-7 gliedrigen Ring, worin ein oder mehrere

Kohlenstoffatome durch O, N oder S ersetzt sein können und der 4-7

gliedrige Ring weitere Substituenten wie (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl,

CON(R37)(R38), N(R39)(R40), OH oder NHCO(C₁-C₆)-Alkyl tragen kann;

15 R37, R38, R39, R40 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

- 20 3. Verbindungen der Formel I, gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß darin bedeuten
- A (C₃-C₇)-Alkyl, (C₀-C₂)-Alkylen-Aryl;

 5-10 gliedriger mono- oder bicyclischer Ring, der 0, 1 oder 2

 Heteroatome aus der Gruppe N, O und S enthalten kann und der 5-10

 gliedrige Ring weitere Substituenten wie F, Cl, Br, NO₂, CF₃, (C₁-C₆)
 Alkyl, Aryl, O-(C₁-C₆)-Alkyl oder NHCO(C₁-C₆)-Alkyl tragen kann;
- 30 X eine Bindung, C(R8)(R9), O, N(R12);

R8, R9, R12 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

D N, C(R41);

E N, C(R42);

5

G N, C(R43);

L N, C(R44);

wobei die Gesamtzahl der durch D, E, G und L definierten

Stickstoffatome 0 oder 1 beträgt;

R1, R2, R3, R41, R42, R43, R44 unabhängig voneinander

H, F, Cl, CF₃, NO₂, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₃-C₈)-Cycloalkyl,

 (C_0-C_2) -Alkylen-Aryl, -O- (C_0-C_3) -Alkylen-Aryl, N(R13)(R14), COO- (C_1-C_6) -

Alkyl, CON(R15)(R16), N(R17)CO(R18), N(R19)SO₂(R20), CO(R21);

R13, R14 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl,

R15, R16 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl,

20

15

R17, R19 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

R18, R20, R21 unabhängig voneinander (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl;

25 B N(R24);

R24 H, (C_1-C_6) -Alkyl;

R5 H, (C_1-C_6) -Alkyl;

30

W N, C(R25);

69

WO 03/015769 PCT/EP02/08686

R25 H, (C_1-C_6) -Alkyl;

T C(R26);

5 R26 H, (C₁-C₆)-Alkyl, eine Bindung zu Y;

U O, S, N(R27);

R27 H, (C₁-C₆)-Alkyl, eine Bindung zu Y;

10

γ (C₁-C₃)-Alkylen, worin ein Kohlenstoffatom durch SO₂, C(R32)(R33) oder CO ersetzt sein kann;

R32, R33 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl;

15

R6, R7 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl,

oder R6 und Y oder R6 und R7 bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5 oder 6 gliedrigen Ring, worin ein oder mehrere Kohlenstoffatome durch O oder N ersetzt sein können und der 5 oder 6 gliedrige Ring weitere Substituenten wie (C₁-C₆)-Alkyl, Aryl, CON(R37)(R38), N(R39)(R40), OH oder NHCO(C₁-C₆)-Alkyl tragen kann;

25 R37, R38, R39, R40 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

30 4. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3.

WO 03/015769 PCT/EP02/08686

70

- 5. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 und ein oder mehrere anorektische Wirkstoffe.
- 5 6. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Prophylaxe oder Behandlung der Obesitas.
- 7. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Prophylaxe oder Behandlung des Typ II Diabetes.
- 15 8. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 in Kombination mit mindestens einem weiteren anorektischen Wirkstoff zur Anwendung als Medikament zur Prophylaxe oder Behandlung der Obesitas.
- 9. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 in Kombination mit mindestens einem weiteren anorektischen Wirkstoff zur Anwendung als Medikament zur Prophylaxe oder Behandlung des Typ II Diabetes.
- Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff mit einem pharmazeutisch geeigneten Träger vermischt wird und diese Mischung in eine für die Verabreichung geeignete Form gebracht wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter nal Application No PCT/EP 02/08686

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/4045 A61K31/4184 C07D209/08 C07D403/06 C07D235/06 C07D235/08 C07D401/06 C07D413/06 C07D403/12 C07D401/12 C07D413/12 C07D417/12 C07D409/12 C07D405/06 C07D409/06

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 CO7D A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Data

Category °	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 99 31086 A (GASTER LARAMIE MARY ;SMITHKLINE BEECHAM PLC (GB)) 24 June 1999 (1999-06-24) claims page 37; example 17	1-5,8-10
P,X	EP 1 170 288 A (SERVIER LAB) 9 January 2002 (2002-01-09) claims page 18; example 19 page 19; examples 20-22	1-5,8-10
A	WO 97 28137 A (PATCHETT ARTHUR A ;BERGER JOEL P (US); ADAMS ALAN D (US); FITCH KE) 7 August 1997 (1997-08-07) claims examples	1-10

χ Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 20 November 2002	Date of mailing of the international search report $28/11/2002$
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Stix-Malaun, E

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter nal Application No
PCT/EP 02/08686

C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,A	WO 01 94300 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 13 December 2001 (2001-12-13) claims examples	1-10
A	WO 98 47868 A (GASTER LARAMIE MARY; WYMAN PAUL ADRIAN (GB); SMITHKLINE BEECHAM PL) 29 October 1998 (1998-10-29) claims page 17; example 11 page 18; example 12	1-10

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inter nal Application No
PCT/EP 02/08686

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9931086	A	24-06-1999	CA WO EP JP	2313125 A1 9931086 A1 1047691 A1 2002508366 T	24-06-1999 24-06-1999 02-11-2000 19-03-2002
EP 1170288	Α	09-01-2002	FR AU BR CN EP HU JP NO NZ PL US	2810979 A1 5414401 A 0102607 A 1337395 A 1170288 A2 0102723 A2 2002037778 A 20013254 A 512658 A 348392 A1 2002025965 A1	04-01-2002 03-01-2002 28-05-2002 27-02-2002 09-01-2002 28-03-2002 06-02-2002 31-12-2001 25-10-2002 02-01-2002 28-02-2002
WO 9728137	Α	07-08-1997	AU AU EP JP WO WO US ZA	708055 B2 1856397 A 1856997 A 0882029 A1 2002503203 T 9728137 A1 9728149 A1 6090836 A 9700824 A	29-07-1999 22-08-1997 22-08-1997 09-12-1998 29-01-2002 07-08-1997 07-08-1997 18-07-2000 30-10-1998
WO 0194300	Α	13-12-2001	DE AU WO US	10116768 A1 6231801 A 0194300 A1 2002151586 A1	10-10-2002 17-12-2001 13-12-2001 17-10-2002
W0 9847868	Α	29-10-1998	WO	9847868 A1	29-10-1998

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter iales Aktenzeichen PCT/EP 02/08686

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K31/4045 A61K31/4184 C07D209/08 CO7D403/06 CO7D235/06 C07D235/08 CO7D401/06 CO7D413/06 CO7D403/12 C07D401/12 C07D413/12 CO7D417/12 CO7D409/12 CO7D405/06 C07D409/06

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C07D A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Data

Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 99 31086 A (GASTER LARAMIE MARY ;SMITHKLINE BEECHAM PLC (GB)) 24. Juni 1999 (1999-06-24) Ansprüche Seite 37; Beispiel 17	1-5,8-10
P,X	EP 1 170 288 A (SERVIER LAB) 9. Januar 2002 (2002-01-09) Ansprüche Seite 18; Beispiel 19 Seite 19; Beispiele 20-22	1-5,8-10
A	WO 97 28137 A (PATCHETT ARTHUR A ;BERGER JOEL P (US); ADAMS ALAN D (US); FITCH KE) 7. August 1997 (1997-08-07) Ansprüche Beispiele	1-10
	-/	

	X	Weitere Veröf entnehmen	fentlichungen	sind der	Fortsetz	ung von	Feld C	Zu
-								

Siehe Anhang Patentfamilie

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert. aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
- eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

20. November 2002

Bevollmächtigter Bediensteter

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Stix-Malaun, E

28/11/2002

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter ales Aktenzeichen
PCT/EP 02/08686

A	A A A WEGGELT LOLL A NORGELIENTE LINTERN A OFFI	PC1/EF 02/08080
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile Betr. Anspruch Nr.
35110		
P,A	WO 01 94300 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 13. Dezember 2001 (2001-12-13) Ansprüche Beispiele	1-10
A		1-10

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Interrales Aktenzeichen
PCT/EP 02/08686

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	_	ied(er) der entfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9931086	24-06-1999	WO S EP I	2313125 A1 9931086 A1 1047691 A1 2508366 T	24-06-1999 24-06-1999 02-11-2000 19-03-2002
EP 1170288	A 09-01-2002	AU E C C C C C C C C C C C C C C C C C C	2810979 A1 5414401 A 0102607 A 1337395 A 1170288 A2 0102723 A2 2037778 A 0013254 A 512658 A 348392 A1 2025965 A1	04-01-2002 03-01-2002 28-05-2002 27-02-2002 09-01-2002 28-03-2002 06-02-2002 31-12-2001 25-10-2002 02-01-2002 28-02-2002
WO 9728137	A 07-08-1997	AU EP CO 2002 WO SO US	708055 B2 1856397 A 1856997 A 0882029 A1 2503203 T 9728137 A1 9728149 A1 6090836 A	29-07-1999 22-08-1997 22-08-1997 09-12-1998 29-01-2002 07-08-1997 07-08-1997 18-07-2000 30-10-1998
WO 0194300	13-12-2001	AU 6	0116768 A1 6231801 A 0194300 A1 2151586 A1	10-10-2002 17-12-2001 13-12-2001 17-10-2002
WO 9847868	A 29-10-1998	WO S	9847868 A1	29-10-1998